

# Службен весник

## на Република Македонија

Број 120

27 септември 2012, четврток

година LXVIII

[www.slvesnik.com.mk](http://www.slvesnik.com.mk)

[contact@slvesnik.com.mk](mailto:contact@slvesnik.com.mk)



### СОДРЖИНА

	Стр.		Стр.
2985. <b>Одлука</b> за верификација на мандатот на пратеник во Собранието на Република Македонија.....	2	2991. <b>Правилник</b> за образецот на формуларот со изјава за купување на компјутер со вредносен бон-ваучер и образецот на формуларот со изјава за прием на вредносен бон-ваучер за купување на компјутер.....	16
2986. <b>Одлука</b> за престанок на мандатот на член на Советот на Јавното претпријатие Македонска радио-телевизија.....	2	2992. <b>Упатство</b> за начинот на спроведување на Законот за издавање на вредносни бонови-ваучери.....	18
2987. <b>Правилник</b> за дополнување на Правилникот за податоците кои се водат за секоја хемикалија во Регистерот за хемикалии.....	2	2993. <b>Одлука</b> за утврдување на продажна цена на природен гас за тарифни потрошувачи приклучени на системот за дистрибуција на природен гас во Технолошко-индустриска развојна зона-Скопје за месец септември 2012 година.	19
2988. <b>Правилник</b> за формата и содржината на барањето и начинот на издавањето на одобрието за ставање на биоцидни производи во промет (*)......	2	2994. <b>Одлука</b> за одземање на дозволата за вршење на радиодифузна дејност на Трговско радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје бр.07- 3469/1 од 26.11.2008 година.....	19
2989. <b>Правилник</b> за начинот на евалуација на досејата за биоцидните производи (*)......	12	<b>Огласен дел</b> .....	1-60
2990. <b>Листа</b> за дополнување на Листата на високоризични супстанции (кои предизвикуваат загриженост).....	15		

СОБРАНИЕ НА РЕПУБЛИКА  
МАКЕДОНИЈА

2985.

Врз основа на членот 153 од Изборниот законик („Службен весник на Република Македонија“ број 40/2006, 136/2008, 44/11 и 51/11) и членот 13 од Деловникот на Собранието на Република Македонија, Собранието на Република Македонија, на седницата одржана на 25 септември 2012 година, донесе

## О Д Л У К А

ЗА ВЕРИФИКАЦИЈА НА МАНДАТОТ НА ПРАТЕНИК  
ВО СОБРАНИЕТО НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

I. Се верифицира мандатот на пратеникот:  
- Садије Илјази.

II. Оваа одлука влегува во сила со денот на донесувањето, а ќе се објави во "Службен весник на Република Македонија".

## СОБРАНИЕ НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

Бр. 07 - 4027/1 Претседател  
25 септември 2012 година на Собранието на Република  
Македонија,  
Скопје

Трајко Вељаноски, с.р.

2986.

Врз основа на членот 129 став 2, а во врска со ставот 1 алинеја 3 од Законот за радиодифузната дејност („Службен весник на Република Македонија“ број 100/2005, 19/2007, 103/2008, 6/10, 145/10, 97/11 и 13/12), Собранието на Република Македонија, на седницата одржана на 25 септември 2012 година, донесе

## О Д Л У К А

ЗА ПРЕСТАНОК НА МАНДАТОТ НА ЧЛЕН НА СОВЕТОТ  
НА ЈАВНОТО ПРЕТПРИЈАТИЕ МАКЕДОНСКА  
РАДИО-ТЕЛЕВИЗИЈА

I. На д-р Никола Жежов му престанува мандатот на член на Советот на Јавното претпријатие Македонска радио-телевизија.

II. Оваа одлука влегува во сила со денот на донесувањето, а ќе се објави во "Службен весник на Република Македонија".

## СОБРАНИЕ НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

Бр. 07 - 4028/1 Претседател  
25 септември 2012 година на Собранието на Република  
Македонија,  
Скопје

Трајко Вељаноски, с.р.

## МИНИСТЕРСТВО ЗА ЗДРАВСТВО

2987.

Врз основа на член 57 став (2) од Законот за хемикалии („Службен весник на Република Македонија“ бр. 145/10, 35/11), министерот за здравство донесе

## П Р А В И Л Н И К

ЗА ДОПОЛНУВАЊЕ НА ПРАВИЛНИКОТ ЗА ПОДАТОЦИТЕ  
КОИ СЕ ВОДАТ ЗА СЕКОЈА ХЕМИКАЛИЈА  
ВО РЕГИСТЕРОТ ЗА ХЕМИКАЛИИ

## Член 1

Во Правилникот за податоците кои се водат за секоја хемикалија во Регистерот за хемикалии („Службен весник на Република Македонија“ бр.67/12), во член 2 по ставот 1 се додаваат два нови става 2 и 3, кои гласат:

„Во Регистерот се впишува хемикалијата произведена или увезена во количина од 100 и повеќе кг годишно.

Во Регистерот се впишува супстанца која предизвикува загриженост, произведена или увезена во количина најмногу од 1 кг годишно, односно смеса која содржи супстанца која предизвикува загриженост, произведена или увезена од 10 кг годишно“.

## Член 2

Овој правилник влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 15- 6966/1

20 септември 2012 година

Скопје

Министер,

Никола Тодоров, с.р.

2988.

Врз основа на член 97 став (2) од Законот за хемикалии („Службен весник на Република Македонија“ бр. 145/10 и 53/11), министерот за здравство, донесе

П Р А В И Л Н И К  
ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА БАРАЊЕТО  
И НАЧИНОТ НА ИЗДАВАЊЕТО НА ОДОБРЕНИ-  
ЕТО ЗА СТАВАЊЕ НА БИОЦИДНИ ПРОИЗВОДИ  
ВО ПРОМЕТ (\*)

## Член 1

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на барањето и начинот на издавањето на одобрието за ставање на биоцидни производи во промет.

## Член 2

Барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи во промет се поднесува од страна на предлагачот, производителот или негов овластен застапник.

Барањето од став 1 на овој член се поднесува на Образец кој е изработен во правоаголна форма со диманзии А-4 формат, во бела боја.

Образецот од став 2 на овој член е даден во Прилог на овој правилник и е негов составен дел.

Подносителите на барањето од став 1 на овој член кон барањето доставуваат досие во кое се содржани соодветните податоци за биоцидните производи.

## Член 3

Одделни изрази употребени во овој правилник го имаат следното значење:

1. „Штетен организам“ е секој организам кој има несакано присуство или негативен ефект на луѓето, нивните активности или производи кои ги користат или произведуваат, или врз животните и животната средина;

2. „Резидуи“ се една или повеќе супстанции присутни во биоцидниот производ кои стануваат како резултат на неговата употреба вклучувајќи ги и метаболитите на тие супстанции и производи кои се резултат на нивната деградација или реакција.

(\*) Со овој правилник се врши усогласување со Директива 98/8ЕЗ на Европскиот Парламент и на Советот од 16 февруари 1998 во однос на ставањето на биоциди во промет (OJ L 123, 24.4.1998), CELEX број 31998L0008

## БАРАЊЕ ЗА СТАВАЊЕ НА БИОЦИДНИ ПРОИЗВОДИ ВО ПРОМЕТ

### Член 4

Подносителот на барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи во промет кон барањето ги доставува основните и дополнителните податоци.

### ОСНОВНИ ПОДАТОЦИ

#### Член 5

Барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи во промет ги содржи следните основни податоци:

#### I. ПОДНОСИТЕЛ НА БАРАЊЕТО

1. Име и адреса, односно назив и седиште.

#### II. ИДЕНТИТЕТ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Трговско име или предложено трговско име и број на развојната шифра на производот, доколку е потребно,

2. Детални квантитативни и квалитативни информации за составот на биоцидните производи (на пример: активна супстанција, онечистување, помошни, интерни компоненти),

3. Физичката состојба и природата на биоцидните производи (на пример: концентрат на емулгирање, прав за навлажнување, раствор).

#### III. ФИЗИЧКИ, ХЕМИСКИ И ТЕХНИЧКИ СВОЈСТВА НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Изглед (физичка состојба, боја),  
2. Експлозивни својства,  
3. Оксидирачки својства,  
4. Температура на палење и други индикации на запаливост или спонтано палење,  
5. Киселост/алкалност и доколку е неопходно рН вредност (1% во вода),  
6. Релативна густина,

7. Стабилност на чување – стабилност и рок на траење. Влијание на светлината, температурата и влажноста врз техничките карактеристики на биоцидните производи; реактивност кон материјалот од кој е направен садот (контејнерот),  
8. Технички карактеристики на биоцидните производи (на пример: навлажнување, постојано запенување, течење, сипување и правливост) и  
9. Физичка и хемиска компатибилност со други производи, вклучувајќи други биоцидни производи со кои нивното користење треба да се одобри.

#### IV. МЕТОДИ ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЈА И АНАЛИЗА НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Аналитички методи за одредување на концентрацијата активната/ите супстанција/и, во биоцидните производи,

2. Аналитички методи вклучително тест за точност и долна граница на определување на токсиколошки и еко-токсиколошки важни компоненти на биоцидните производи и/или за нивните резидуи, а по потреба во/на:

- а) воздух,
- б) вода (вклучувајќи ја водата за пиење),
- в) почва и
- г) телесни течности и ткива на луѓе и животни.

#### V. НАМЕНАТА ЗА КОЈА СЕ УПОТРЕБУВА И ЕФЕКТИВНОСТ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Вид на производ и предвидена област на користење,  
2. Метод на апликација, вклучувајќи опис на систем кој се користи,

3. Стапка на примена и по потреба, крајна концентрација на биоцидните производи активната супстанција во системот во кој треба да се користи препаратот (на пример: вода за ладење, површинска вода, вода која се користи за затоплување),

4. Број и дотерување на времето на примените, а таму каде што е соодветно, било каква одредена информација која се однесува на географските варијации, климатските варијации или неопходните периоди на чекање за да се заштитат луѓето и животните,

5. Функција (на пример: фунгицид, родентицид, инсектицид, бактерицид),

6. Штетни организми кои треба да се контролираат и производи, организми или предмети кои треба да се заштитат,

7. Ефекти врз целните организми,

8. Начин на дејствување (вклучувајќи го временското доцнење) доколку претходно не било утврдено,

9. Корисник: индустријата, професионалци, општа популација.

#### Податоци за ефикасноста

10. Предложен текст за етикетата на производот и податоци за ефикасноста како потврда на текстот, вклучувајќи ги сите користени стандардни протоколи, лабораториски тестови или соодветни проби на теренот и

11. Сите други ограничувања за ефикасноста, вклучувајќи ја резистентноста.

#### VI. ТОКСИКОЛОШКИ ПОДАТОЦИ ЗА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Акутна токсичност:

- а) орален,
- б) преку кожа,
- в) инхалација,

г) За биоцидите кои можат да бидат одобрени за употреба со други биоцидни производи, смесата на производите, онаму каде што е возможно, треба да се тестира за акутна дермална токсичност и иритација на кожата и очите, како што е соодветно,

За студиите од потточките а), б) и в) од оваа точка, биоцидните производи (кои не се во гасна состојба) се внесуваат најмалку на два начина, од кои еден треба да е по орален пат. Изборот на вториот начин ќе зависи од природата на биоцидниот производ и веројатниот начин на изложеност на луѓето. Гасовите и испарливите течности треба да се внесуваат по пат на инхалација.

2. Иритација на кожата и очите,

Тестот за иритација на очите не е неопходен таму каде што се покажало дека биоцидните производи имаат потенцијални корозивни својства.

3. Сензибилизација на кожата,
4. Информации за апсорпција преку кожата,
5. Достапни токсиколошки податоци кои се однесуваат на токсиколошки важни неактивни супстанции (на пример, супстанции за кои станува збор),
6. Информации кои се однесуваат на изложеноста на луѓето на биоцидните производи и на операторот,  
Тестот за иритација на очите не е неопходен таму каде се покажало дека биоцидните производи има потенцијални корозивни својства.

#### VII. ЕКОТОКСИКОЛОШКИ ПОДАТОЦИ ЗА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Предвидливи начини на навлегување во животната средина врз основа на предвидената употреба,
2. Информации за екотоксичноста на активната супстанција во производот во случаи кога тие информации не можат да се изведат од информациите за самата активна супстанција,
3. Расположивите информации за екотоксичноста кои се однесуваат на екотоксичните важни неактивни супстанции (на пример: супстанциите од интерес), како што се информациите од безбедносните листи.

#### VIII. МЕРКИ ЗА ЗАШТИТА НА ЛУЃЕТО, ЖИВОТНИТЕ И ЖИВОТНАТА СРЕДИНА

1. Препорачани методи и мерки на претпазливост кои се однесуваат на ракување, користење, чување, транспорт или при пожар,
2. Посебен третман во случај на несреќен случај (на пример: мерки за прва помош, противотрови, медицински третман доколку е достапен); итни мерки за заштита на животната средина .
3. Процедури, доколку постојат, за чистење на опремата со која се нанесува,
4. Идентитет на важните производи на согорување во случај на пожар,
5. Процедури за справување со отпадот од биоцидните производи и нивното пакување за индустриски, професионални и непрофесионални корисници (на пример: можност за повторно користење или рециклирање, неутрализација, услови за контролирано испуштање и спалување),
6. Можност за уништување или деконтаминација по ослободување во/ на:
  - а) воздух,
  - б) вода (вклучувајќи вода за пиење) и
  - в) почва,
7. Набљудување на несакани или ненамерни споредни ефекти (на пример: за корисните или за други организми кои не се целна група),
8. Наведување на било кои репеленти или мерки за контрола на отрови вклучени во препаратот, кои се присутни заради превенција на дејството против други организми кои не се целна група.

#### IX. КЛАСИФИКАЦИЈА И ОЗНАЧУВАЊЕ

1. Предлози за пакување и означување,
2. Предлози за безбедносен лист, каде е тоа соодветно,

3. Опредување за класификацијата и означувањето,
4. Символи за опасност,
6. Ознаки за предупредување (R-фрази)
7. Ознаки за известување (S-фрази)
8. Пакување (вид, материјали, величина, итн.), компатибилност на препаратот со предложените материјали за пакување кои треба да се вклучат

#### X. ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ И ЕВАЛУАЦИЈА НА ДЕЛОВИТЕ II ДО IX НА ОВОЈ ЧЛЕН

##### ДОПОЛНИТЕЛНИ ПОДАТОЦИ

###### Член 6

Во барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидните производи во промет кон основните податоци се доставуваат и следните дополнителни податоци:

##### I. СТУДИИ КОИ СЕ ОДНЕСУВААТ НА ЗДРАВЈЕТО НА ЛУЃЕТО

1. Студии за храна и прехранбени производи:
  - а) ако остатоците од биоцидните производи останат на прехранбените производи значителен временски период, студиите за хранење и метаболизам кај стоката треба да овозможат проценка на резидуите кај храната од животинско потекло,
  - б) влијанието на индустриската обработка и/или домашна подготовка (преработка) врз природата и количината на резидуите од биоцидните производи,
2. Други тестови кои се однесуваат на изложеноста на луѓето.

##### II. СТУДИИ ЗА ОКОЛНОСТИТЕ И ОДНЕСУВАЊЕТО ВО ЖИВОТНАТА СРЕДИНА

1. Каде што се битни сите информации потребни во студиите за однесувањето во животната средина
2. Тестови за дистрибуција и губење во:
  - а) воздух,
  - б) вода и
  - в) почва,
 Барања за тестирање од точките 1 и 2 на овој дел, се применливи само на екотоксиколошките важни компоненти на биоцидните производи.

##### III. ДОПОЛНИТЕЛНИ ЕКОТОКСИКОЛОШКИ СТУДИИ

1. Ефекти врз птиците:
  - а) Акутна орална токсичност,
2. Ефекти врз водените организми:
  - а) во случај на примена на/ во/ близу до површинските води,
    - посебни студии со риби и други водени организми,
    - податоци за резидуи во риби кои се однесуваат на активната супстанција и вклучувајќи ги токсиколошки важните метаболити,
    - студиите за продолжена токсичност на соодветен вид риби, ефекти врз репродукција и брзина на раст на соодветен вид риби, биоаккумуляција кај соодветен вид

риби, брзина на раст и репродукција на *Daphnia magna* можат да бидат потребни за важните компоненти на биоцидните производи,

б) доколку биоцидните производи треба да се распрскаат блиску до површинските води, може да биде потребна студија за прскање за да се одредат ризиците за водените организми при теренски услови,

3. Ефекти врз други организми кои не се целни организми:

а) токсичност на сувоземните организми кои не се птици,

б) акутна токсичност врз пчели,

в) ефекти врз корисни опнокрилци кои не се пчели,

г) ефекти врз земјените црви и на други макроорганизми во почвата, кои не се целна група, за кои постои веројатност за ризик,

д) ефекти врз микроорганизмите во почвата кои не се целна група,

ѓ) ефекти врз било кои други организми, кои не се целна група (флора и фауна), за кои постои веројатност за ризик,

е) доколку биоцидниот производ е во форма на мелец или гранули:

- надгледувани опити за проценка на ризиците на организмите кои не се целна група при теренски услови,

- студии со внесување на биоцидните производи по орален пат од страна на било кои организми кои не се целна група, се сметаат за ризични.

4. збирен преглед и евалуација на податоците поднесени согласно точките 1, 2 и 3 на овој дел.

#### Член 7

Барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи во промет не содржи информации кои согласно природата на биоцидните производи или нивните предложени употреби не се потребни, или кога доставувањето на тие податоци не е неопходно или технички е невозможно да се даде информацијата.

Во случаите од став 1 на овој член, се наведуваат причините до надлежните органи за да може барателот да добие одобрение за ставање на биоцидните производи во промет.

#### БАРАЊЕ ЗА ОДОБРЕНИЕ ЗА СТАВАЊЕ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ КОИ СОДРЖАТ МИКРООРГАНИЗМИ, ВИРУСИ И ГАБИЧКИ ВО ПРОМЕТ

#### Член 8

Подносителот на барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи кои содржат микроорганизми, вируси и габички во промет кон барањето доставува основни и дополнителни податоци.

#### ОСНОВНИ ПОДАТОЦИ

#### Член 9

Барањето за издавање на одобрение за ставање на биоцидни производи кои содржат микроорганизми, вируси и габички (во натамошниот текст: биоцидни производи) во промет ги содржи следните основни податоци:

#### I. ПОДНОСИТЕЛ НА БАРАЊЕТО И ИДЕНТИТЕТ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Име и адреса, односно назив и седиште
2. Трговско име или предложено трговско име и број на шифра за развој на производителот,
3. Детални квантитативни и квалитативни податоци за составот на биоцидните производи,
4. Физичката состојба и природата на биоцидните производи.
5. Функција.

#### II. ФИЗИЧКИ, ХЕМИСКИ И ТЕХНИЧКИ ОСОБИНИ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Изглед (боја и мирис),
2. Стабилност при чување и рок на траење,
3. Влијание на светлината, температурата и влажноста врз техничките карактеристики на биоцидните производи.
4. Точка на палење и други податоци за запаливоста или спонтано палење,
5. Киселост, базност и рН вредност,
6. Вискозност и површински напон,
7. Технички карактеристики на биоцидните производи:
  - а) навлажнување,
  - б) постојаност на пена,
  - в) способност за суспендирање и стабилност на суспензијата,
  - г) Тест на влажно процедување и тест на суво просејување,
  - д) Распределување според величината на честичките (правливи и навлажнувачки прашоци, гранули) содржина на правот/ситнежот (гранули), триење и трошење (гранули),
  - ѓ) способност за емулгирање, ре-емулгирање, стабилноста на емулзија и
  - е) проточност, сипливост и правливост,
8. Физичка, хемиска и биолошка компатибилност со други производи вклучително и биоцидните производи со кои неговата употреба е одобрена или регистрирана:
  - а) физичка компатибилност,
  - б) хемиска компатибилност и
  - в) биолошка компатибилност.
9. Збирен извештај и евалуација на физичките, хемиските и биолошките особини на биоцидните производи.

#### III. ПОДАТОЦИ ЗА ПРИМЕНАТА

1. Предвидена област на употреба,
2. Начин на делување,
3. Податоци за наменетата употреба,
4. Начин на примена,
5. Содржина на микроорганизми во употребениот материјал (на пример: во опремата за апликација или мамецот),
6. Методи на примена,
7. Број и време на апликација и времетраење на заштитата,

8. Неопходен период на чекање или друга мерка на предострожност за да се избегнат несаканите дејства по здравјето на луѓето, животните и животната средина,

9. Предложено упатство за употреба,

10. Категорија на корисници,

11. Информација за можната појава на развој на резистенција,

12. Влијание врз материјалите или производите третирани со биоцидните производи.

#### IV. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ ЗА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

1. Пакување и компатибилност на биоцидните производи со предложените материјали за пакување,

2. Процедури за чистење на опремата за апликација,

3. Периоди на повторно влегување, неопходен период за чекање или други мерки за предострожност заради заштита на здравјето на луѓето, животните и животната средина,

4. Препорачани методи и мерки на предострожност при ракување, складирање, транспорт или при пожар,

5. Мерки во случај на несреќа,

6. Процедури за уништување или деконтаминација на биоцидните производи и неговото пакување: контролирана инцинерација и друго,

7. План за следење кој ќе се користи за активни микроорганизми и други микрорганозми кои се содржани во биоцидните производи вклучувајќи и ракување, складирање, транспорт и употреба.

#### V. МЕТОДИ ЗА АНАЛИЗА

1. Методи за анализа на биоцидните производи,

2. Методи за утврдување и квантификација на резидуи.

#### VI. ПОДАТОЦИ ЗА ЕФИКАСНОСТА

#### VII. ЕФЕКТИ ПО ЗДРАВЈЕТО НА ЛУЃЕТО

1. Основни студии за акутна токсичност:

а) акутна орална токсичност,

б) акутна инхалациона токсичност и

в) акутна дермална токсичност,

2. Дополнителни студии за акутна токсичност:

а) иритација на кожа,

б) иритација на очи и

в) сензибилизација на кожа,

3. Податоци за изложеност,

4. Достапни токсиколошки податоци во однос на неактивните супстанции,

5. Дополнителни студии за комбинации на биоцидните производи,

6. Збирен извештај и евалуација на ефектите по здравјето на луѓето.

#### VIII. РЕЗИДУИ ВО/НА ТРЕТИРАНИ МАТЕРИЈАЛИ, ХРАНА И СТОЧНА ХРАНА

#### IX. ОДНЕСУВАЊЕ ВО ЖИВОТНАТА СРЕДИНА

#### X. ЕФЕКТИ НА НЕ-ЦЕЛНИ ГРУПИ

1. Ефекти врз птици,

2. Ефекти врз водени организми,

3. Ефекти врз пчели,

4. Ефекти врз безрбетници/освен пчели,

5. Ефекти врз земјени црви,

6. Ефекти врз микроорганизми од почвата,

7. Дополнителни студии за дополнителни видови или студии од повисок ред како што се студии за избрани не-целни групи:

а) почвени растенија,

б) цицачи и

в) други важни видови и процеси,

10.8. Збирен извештај и евалуација на ефектите на не-целните групи.

#### XI. КЛАСИФИКАЦИЈА И ОЗНАЧУВАЊЕ НА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ

Содржи предлог класификација и означување на биоцидните производи, како и оправдување за предлогот.

Класификацијата содржи опис на категоријата/ите на опасност и соодветните фрази на ризик поврзани со сите опасни својства.

Врз основа на класификацијата се поднесува предлог за означување во кој се вклучени сите симболи на опасност и индикации за опасност, фрази за ризик и безбедносни фрази.

Ако е потребно до надлежниот орган се доставуваат и мостри од производот.

Кон барањето се доставува и образложен предлог за сместување на производот во една од групите од ризик заедно со индикации за потребата на производот да стои знак за биолошка опасност.

#### XII. ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ И ЕВАЛУАЦИЈА НА ДЕЛОВИТЕ I до XI од овој член ВКЛУЧУВАЈЌИ ГИ И ЗАКЛУЧОЦИТЕ ОД ПРОЦЕНКАТА НА РИЗИКОТ И ПРЕПОРАКИ

##### Член 10

Со денот на влегувањето во сила на овој правилник престанува да важи Правилникот за содржината на барањето и начинот на издавањето на одобрието за ставање на биоциди во промет („Службен весник на Република Македонија“ бр.63/09).

##### Член 11

Овој правилник влегува во сила наредниот дена од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 15- 6969/1  
20 септември 2012 година  
Скопје

Министер,  
Никола Тодоров, с.р.

## ПРИЛОГ

## Образец

**за барање за добивање на одобрение за ставање на биоциден производ во промет**

<b>1</b>	<b>ОПШТИ ПОДАТОЦИ</b>		
1.1	Подносител на барањето		
	Назив на подносителот на барањето		
	Дејност	Производител θ	Увозник θ
	Даночен и идентификационен број		
	Матичен број		
	Адреса		
	Седиште и поштенски број		
	Одговорно лице		
	Контакт лице		
	Телефон		
	Телефакс		
	Емаил адреса		

<b>2</b>	<b>ПОДАТОЦИ ЗА ИДЕНТИТЕТОТ НА АКТИВНАТА СУПСТАНЦИЈА ВО БИОЦИДНИОТ ПРОИЗВОД</b>	
2.1.	Производител на активната супстанција	
	Име	
	Земја	
2.2	Трговско име на активната супстанција	
2.3	Хемиско име на активната супстанција	
2.4	CAS број/ EC број за активната супстанција	
2.5	Молекулска формула на активната супстанција	
2.6	Чистота на активната супстанција	

2.7	Податоци за идентитетот на нечистотиите и адитиви во активната супстанција				
	Име (IUPAC/ISO)	ЕС број	CAS број	Содржина ( во g/kg, g/l или %(m/m))	Функција ( стабилизатор, средство против смрзнување, средство против пенење, дисперзионо средство)
2.8	Информации за методите на испитување на чистотата на активната супстанција ( ако се потврдува одговорот пополнете ги следните две полиња )				Да $\theta$ Не $\theta$
	Име на методата на испитување				
	Граница на детекција на нечистотијата				
2.9	Податоците од точката 2 се доставуваат за секоја активна супстанција содржана во биоцидниот производ				

<b>3</b>	<b>ПОДАТОЦИ ЗА ИДЕНТИТЕТОТ НА БИОЦИДНИОТ ПРОИЗВОД</b>					
3.1	Трговско име на биоцидниот производ					
3.2	Вид биоциден производ					
	PT1	PT2	PT3	PT4	PT5	PT6
	PT7	PT8	PT9	PT10	PT11	PT12
	PT13	PT14	PT15	PT16	PT17	PT18
	PT19	PT20	PT21	PT22	PT23	
3.3	Производител на биоцидниот производ					
	Име					
	Земја					
3.4	Вид формулација на биоцидниот производ					



3.5 Состав на биоцидниот производ						
Реден број	Име ( IUPAC/ISO )	ЕС број	CAS број	Содржина ( во g/kg, g/l или % ( m/m ))	Класификација (согласно старата директивата за класификација, пакување и означување 67/548)	Класификација (согласно Правилниците за начинот на класификацијата, означувањето и пакувањето на опасните хемикалии - Глобално хармонизираниот систем
1.						
2.						
3.						
4.						
5.						
6.						
7.						
8.						
3.6 Тарифен број на биоцидниот производ						

4.	Предвидени начини за користењето на биоцидниот производ			
4.1	Предвидена област за примена на биоцидниот производ			
4.2	Корисник на биоцидниот производ	Индустрija	Професионален корисник	Општа намена
		θ	θ	θ
4.3	Начин на примена на биоцидниот производ, вклучувјќи и опис на опремата која се користи			
4.4	Начин на делување на биоцидниот производ			
4.5	Планирана количина биоциден производ која ќе се стави во промет на годишно ниво			
4.6	Доза на биоциден производ која се препорачува за примена			
4.7	Број и интервал ( временски распоред ) на примена на биоцидниот производ			
4.8	Временскиот период на забрана на користење на третираната просторија и/или површина			
4.9	Организми на кои делува биоцидниот производ ( целни организми )			
	Производи, организми и предмети кои треба да бидат заштитени од делувањето на биоцидниот производ			
4.10	Ефикасноста на биоцидниот производ на целниот организам			

5	<b>КЛАСИФИКАЦИЈА И ОДБЕЛЕЖУВАЊЕ НА БИОЦИДНИОТ ПРОИЗВОД</b>	
5.1	<b>Класификација на биоцидниот производ</b>	
	<b>Знак на опасност и предпазливост</b>	<b>Пиктограм за опасност и сигнални зборови</b>
	<b>Ознака за ризик</b>	<b>Известување за опасност</b>
	<b>Ознака за безбедност</b>	<b>Известување за</b>

		<b>претпазливост</b>
5.2	<b>Елементи за одбележување на биоцидниот производ</b>	
<b>6</b>	<b>ПАКУВАЊЕ НА БИОЦИДНИОТ ПРОИЗВОД</b>	
6.1	Амбалажа Наведете: а) материјал б) вид ( буре, контејнер, вреќа, лименка и др. ) в) големина (волумен, тежина и др. ) г) дали има тактилен затварач ( отежнато отварањето од страна на деца) д) дали е обележена така да опасноста може да ја препознаат и лица со посебни потреби	
<b>7</b>	<b>БЕЗБЕДНОСЕН ЛИСТ И УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА</b>	
7.1	Доставете безбедносен лист за биоцидниот производ и безбедносни листови за неговите состојки кои се класифицирани како опасни, на македонски јазик	
7.2	Доставете упатство за употреба на биоцидниот производ на македонски јазик	
7.3	Предлог амбалажа и/или предлог декларација на македонски јазик	
<b>8</b>	<b>ЛИТЕРАТУРА</b>	
8.1	Наведи литература и други документи кои се користени за пополнување на образецот	
<b>9</b>	<b>НАПОМЕНА</b>	
9.1	Доколку е потребно, подносителот на барањето може да наведе одредени забелешки	

Потпис на одговорното лице

\_\_\_\_\_

2989.

Врз основа на член 97 став (7) од Законот за хемикалии („Службен весник на Република Македонија“ бр. 145/10 и 53/11), министерот за здравство, донесе

**П Р А В И Л Н И К  
ЗА НАЧИНОТ НА ЕВАЛУАЦИЈА НА ДОСИЕЈАТА  
ЗА БИОЦИДНИТЕ ПРОИЗВОДИ (\*)**

**Член 1**

Со овој правилник се пропишува начинот на евалуација на досиејата за биоцидните производи.

**Член 2**

Одделни изрази употребени во овој правилник го имаат следното значење:

1. „Биоциден производ со низок ризик“ е производ кој како активна супстанција содржи една или повеќе од супстанциите наведени во Листата на активни супстанции за вклучување на нискоризични биоцидни производи и не содржи контролирани супстанции;

2. „Активни супстанции“ се супстанции и микроорганизми, вклучувајќи бактерии, вируси и габички, кои на општ или посебен начин дејствуваат на штетните микроорганизми;

3. „Рамковна формулација“, е спецификација за група на биоцидни производи кои имаат иста примена и ист тип на корисник. Оваа група на производи мора да содржи исти активни супстанции од исти спецификации и нивниот состав треба да представува само варијација од предходно одобрен биоциден производ кој не влијае на нивото на ризик поврзано со нив и не ја намалува нивната ефикасност.

**Член 3**

За обезбедување на висок и усогласен степен на заштита на здравјето на луѓето, животните и на животната средина, треба да се идентификуват сите ризици кои произлегуваат од употребата на биоцидниот производ и да се изврши проценка на ризикот за да се утврди прифатливоста на ризиците идентификувани во текот на нормално користење на биоцидниот производ, преку проценка на ризиците на важните компоненти на биоцидниот производ.

**Член 4**

Проценка на ризикот од активната супстанција или супстанциите присутни во биоцидниот производ (во натамошниот текст: проценка на ризикот), секогаш се врши и вклучува идентификација на ризикот, а по потреба, проценка на дозата (концентрација), реакцијата (ефект), проценка на изложеноста и карактеризација на ризикот. Ако не е можно да се направи квантитативната проценка на ризикот се прави квалитативна проценка.

**Член 5**

Дополнителните проценки на ризикот се вршат на начин утврден во член 3 од овој правилник, за секоја друга супстанција присутна во биоцидниот производ, кога е тоа значајно за употребата на биоцидниот производ.

**Член 6**

За да се изврши проценка на ризикот, потребни се податоци согласно Правилникот за типот на биоцидни производи и нивниот опис, како и листата на активните супстанции за вклучување во биоцидни производи, листата за вклучување во нискоризични биоцидни

производи и листата на базични супстанции, кои се променливи во зависност од видот на биоцидниот производ и придружните ризици.

За извршување на соодветна проценка на ризикот потребни се минимум податоци пропишани во Правилникот за начинот на класификација и означување на опасните хемикалии, кои се доставуваат и проценуваат при проценка на ризикот при вклучување на активните супстанции во листите на активни супстанции во биоцидни производи, листата за вклучување во нискоризични биоцидни производи и листата на базични супстанции, а може да се бараат податоци и за одредена сомнителна супстанција присутна во биоциден производ.

**Член 7**

Резултатите од оценките на ризикот за сомнителната супстанција присутна во биоцидниот производ, се вклучуваат во целосна проценка за самиот биоциден производ.

**Член 8**

При проценка на досиејата треба да се има во предвид дека многу од биоцидните производи имаат мали разлики во составот, за што е битен концептот на рамковната формулација.

**Член 9**

За биоцидните производи кои се со низок ризик се применува поедноставена процедура согласно Правилникот за начинот на ставање на биоциди во промет преку постапка на одобрување или регистрација.

**Член 10**

На податоците кои се доставуваат со барањето за одобрување на биоцидниот производ се проценува нивната потполност, по што се врши проценка на ризикот заснована на предложеното користење на биоцидниот производ.

**Член 11**

При проценка на ризикот за активната супстанција присутна во биоцидниот производ, доколку има било какви сомнителни супстанции присутни во биоцидниот производ, за секоја од нив се врши проценка за ризик.

Проценката за ризикот треба да го опфати нормалното користење на биоцидниот производ, а во најлош случај се вклучуваат сите важни прашања при производството и исфрлање било на самиот биоциден производ било на кој и да е друг материјал кој е третиран со него.

**Член 12**

За секоја активна супстанција и секоја сомнителна супстанција присутна во биоцидниот производ, проценката на ризикот опфаќа идентификација на ризик и утврдување на соодветните незабележани нивоа на негативен ефект (NOAEL). Проценката на ризикот по потреба вклучува проценка на дозата (концентрацијата) – реакцијата (ефект) и проценка на изложеноста и карактеризација на ризикот.

**Член 13**

Добиените резултати за споредба на изложеноста на ниво без ефект на концентрацијата за секоја од активните супстанции, и секоја друга супстанција, се во вкупна проценка на ризикот на биоцидниот производ. Каде што нема расположливи резултати за квантитативните проценки, резултатите на квалитативните проценки ќе се вклучат на сличен начин.

**Член 14**

Проценката на ризикот го одредува:  
(а) ризикот по здравјето на луѓето и животните;  
(б) ризикот по животната средина;

(\*)Со овој правилник се врши усогласување со Директива 98/8ЕЗ на Европскиот Парламент и на Советот од 16 февруари 1998 во однос на ставањето на биоциди во промет (OJ L 123, 24.4.1998) CELEX број 31998L0008

(в) неопходните мерки за заштита на здравјето на луѓето, животните и животната средина, како за време на предложеното нормално користење на биоцидниот производ така и во ситуација на најлош можен случај.

#### Член 15

Ако во одредени случаи се потребни дополнителни податоци пред финализирање на проценката за ризикот ќе се обезбедат за завршување на проценката на ризикот.

#### Ефекти врз здравјето на луѓето

#### Член 16

При проценката на ризикот треба да ги земе предвид потенцијалните ефекти кои произлегуваат од користењето на биоцидниот производ и изложената популација.

#### Член 17

Потенцијалните ефекти кои произлегуваат од својствата на активните супстанции и сомнителните супстанции присутни во биоцидниот производ се:

- акутна и хронична токсичност;
- иритација;
- корозивност;
- осетливост;
- токсичност на повторена доза;
- мутантност;
- карциногеност;
- репродуктивна токсичност;
- невротоксичност;
- кои било други посебни својства на активната супстанција или сомнителната супстанција присутна во биоцидниот производ;
- други ефекти кои настапуваат како резултат на физичко-хемиските својства.

Во популацијата која е изложена на активните супстанции и сомнителните супстанции присутни во биоцидниот производ од став 1 на овој член, се опфатени:

- професионалните корисници;
- непрофесионалните корисници;
- луѓе кои индиректно се изложени преку животната средина.

#### Член 18

Идентификацијата на опасноста се однесува на својствата и потенцијалните негативни ефекти од активната супстанција и секоја друга сомнителна супстанција присутна во биоцидниот производ. Ако биоцидниот производ се класифицира во согласност со Правилникот за начинот на класифицирање, пакување и означување на биоцидните производи, потребно е да се направи проценка на дозата (концентрацијата) – реакцијата (ефектот) и проценка на изложеноста и карактеризацијата на ризикот.

#### Член 19

Во случаите каде што е направен тест соодветен за идентификација на опасноста во однос на одреден потенцијален ефект на активната супстанција и секоја друга сомнителна супстанција присутна во биоцидниот производ, а резултатите не довеле до класификација на биоцидниот производ, не е потребно да се направи карактеризација на ризикот во однос на тој ефект, освен ако постојат други причини (на пример, негативни ефекти врз животната средина или неприфатливи остатоци).

#### Член 20

Кај токсичноста на повторената доза и репродуктивната токсичност, се проценува односот доза (концентрација) – реакција (ефект) на дозата за секоја активна супстанција или сомнителната супстанција и таму каде што е возможно, се идентификуваат нивоата

без забележан негативен ефект (NOAEL). Доколку не е можно да се идентификува NOAEL, ќе се идентификува најниското забележано ниво на негативен ефект (LOAEL).

#### Член 21

За акутната токсичност се изведува вредноста LD 50 (средна доза на смртност) или LC 50 (средна концентрација на смртност) или, во постапката каде што се користи фиксна доза, се изведува критична доза. За другите ефекти, доволно ќе биде да се одреди дали активната супстанција или сомнителната супстанција има способност да предизвикува ефекти на акутна токсичност за време на користењето на производот.

За мутагеноста и карциногеноста се одредува дали активната супстанција или сомнителната супстанција има способност да предизвика ефекти на акутна токсичност за време на користењето на биоцидниот производ. Ако може да се докаже дека активната супстанција или сомнителната супстанција која е идентификувана како канцерогена е негенотоксична, се предлага да се идентификува N(L)OAEL согласно член 19 од овој правилник.

#### Член 22

Во случаите на осетливост на кожа и респираторна осетливост, доколку не се постигне општа согласност за можноста на идентификување на дозата/концентрацијата под која е веројатно да настапат негативните ефекти кај предмет кој е веќе осетлив на дадена или на сомнителната супстанција, се проценува дали активната супстанција или сомнителната супстанција има способност да предизвикува ефекти на акутна токсичност за време на користењето на биоцидниот производ.

#### Член 23

При извршување на проценка на ризик, посебно треба да се внимава (доколку постојат) на податоците за токсичност кои произлегуваат од набљудувањето на изложеноста на луѓето (на пример, информациите добиени од производството, од центрите за токсикологија или епидемиолошките истражувања).

#### Член 24

Проценка на изложеноста се прави за секоја популација (професионални корисници, непрофесионални корисници и луѓе индиректно изложени преку животната средина), која е изложена на биоцидниот производ или таа изложеност може да се предвиди, за да се направи квалитативна или квантитативна проценка на дозата/концентрацијата на секоја активна супстанција или сомнителната супстанција на која популацијата е или може да биде изложена за време на користењето на биоцидниот производ.

#### Член 25

Проценката за изложеноста треба да се заснова на информациите во техничкото досие и кои било други расположливи и релевантни информации. По потреба, треба особено да се води сметка за:

- соодветно мерените податоци за изложеноста;
- формата во која биоцидот се става во промет;
- видот на биоцидниот производ;
- начинот на примена и стапката на примена;
- физичко-хемиските својства на биоцидот;
- веројатните начини на изложеност и потенцијал на апсорпција;
- зачестеноста и времетраењето на изложеноста;
- видот и бројот на одредени изложени популации, каде што ваквите информации се достапни.

#### Член 26

При водењето на проценката за изложеноста, доколку е можно внимание треба да се посвети на соодветно измерените, репрезентативни податоци за изло-

женоста. Кога при проценка на степенот на изложеност се употребуваат методи на пресметување, се применуваат соодветни модели, кои се:

- најдобра можна проценка на сите значајни постапки кои ги земаат во предвид реалните параметри и претпоставки;
- подложни на анализа земајќи ги предвид можните елементи на несигурност;
- сигурно потврдени со мерења извршени под околности важни за користењето на производот;
- значајни за условите во областа на користењето.

Се земаат и значајните податоци на следење на супстанциите со аналогни модели на користење и изложеност или аналогни својства освен податоците од став 1 на овој член.

Ако за кој било од ефектите утврдени во став 1 на овој член, е идентификуван NOAEL или LOAEL, карактеризацијата на ризикот содржи споредба на NOAEL или LOAEL со проценка на дозата/концентрацијата на која ќе биде изложена популацијата. Онаму каде што не може да се воспостави NOAEL или LOAEL се спроведува квалитативна споредба.

### Ефекти врз здравјето на животните

#### Член 27

За утврдување на ризиците кои ги претставува биоцидниот производ за животните, се применуваат одредбите од овој правилник кои се однесуваат на луѓето.

### Ефекти врз животната средина

#### Член 28

При проценката на ризикот врз било кој дел од животната средина – воздухот, почвата и водата (вклучувајќи го седиментот) – и за растителниот и животинскиот свет, се земаат во предвид сите негативни ефекти кои се јавуваат при употребата на биоцидниот производ.

#### Член 29

Идентификацијата на ризикот се однесува на својствата и потенцијалните негативни ефекти на активните супстанции или сомнителната супстанција. Доколку ова доведе биоцидниот производ да биде класификуван според Правилникот за класифицирање, означување и пакување на биоцидните производи, потребни се, дозата (концентрацијата) – реакцијата (ефектот), проценка на изложеноста и карактеризацијата на ризикот.

#### Член 30

Во случаите каде што е спроведен тест за идентификација на ризикот во однос на одреден потенцијален ефект на активните супстанции или сомнителната супстанција која е присутна во биоцидниот производ и резултатите не доведоа до класификација на биоцидниот производ, не е потребна карактеризација на ризикот во однос на тој ефект, освен ако не постои причина за грижа. Ваквите причини може да произлезат од својствата и ефектите на активните супстанции или сомнителната супстанција која е присутна во биоцидниот производ, особено на:

- какви било индикации на биоаккумуляцискиот потенцијал;
- карактеристиките на перзистентност;
- формата на кривата на токсичност/време во тестирање на екотоксичноста;
- индикации за другите негативни ефекти врз основа на студии за токсичност (на пример, класификација како мутантен);
- податоци за структурно-аналогни супстанции;
- ендокрини ефекти.

#### Член 31

Проценката на дозата (концентрацијата) – реакцијата (ефектот) се спроведува со цел да се предвиди концентрацијата под која не се очекуваат да настапат негативни ефекти во соодветниот дел на животната средина. Ова се врши за секоја активна супстанција или сомнителната супстанција присутна во биоцидниот производ. Оваа концентрација е позната како предвидена концентрација без ефект (PNEC). Ако во некои случаи не може да се утврди предвидената концентрација без ефект (PNEC), се прави квалитативната проценка на дозата (концентрацијата) – реакцијата (ефектот).

#### Член 32

Предвидената концентрација без ефект (PNEC) се утврдува од податоците за ефектите на организмите и студиите на екотоксичност поднесени, со примена на факторот за проценка на вредностите кои произлегуваат од тестовите на организмите на пример LD 50 (средна доза на смртност), LC 50 (средна концентрација на смртност), EC 50 (средна ефективна концентрација), IC 50 (концентрација која предизвикува 50% инхибиција на дадениот параметар, на пример порастот), NOEL(C) (незапазено ниво на ефект (концентрација)) или LOEL(C) (најниско запазено ниво на ефект (концентрација)).

#### Член 33

Факторот на проценката е одраз на степенот на неизвесноста во екстраполацијата од податоците на тестот на ограничен број видови во животната средина.

Спецификациите на факторите на проценката се обработуваат во согласност со Правилникот за начинот на класификација и означување на опасните хемикалии.

#### Член 34

Проценка на изложеноста се врши за секој дел од животната средина, за да се предвиди концентрацијата која може да се најде во секоја активна супстанција или секоја друга супстанција присутна во биоцидниот производ. Оваа концентрација е позната како предвидена концентрација во животната средина (PEC). Ако во некои случаи не може да се утврди предвидената концентрација во животната средина (PEC), се врши квалитативна проценка на изложеноста.

#### Член 35

Предвидената концентрација во животната средина (PEC) или каде што е неопходна квалитативната проценка на изложеност се одредува само за деловите на животната средина за кои се знае или се очекува да бидат подложни на емисии, испуштања, исфрлање или ширење на биоцидниот производ вклучувајќи и материјали кои се третирано со биоцидни производи.

#### Член 36

При предвидената концентрација во животната средина (PEC) или квалитативната проценка на изложеноста, по потреба се земаат во предвид особено и:

- соодветно мерените податоци за изложеноста;
- формата во која се продава биоцидниот производ;
- видот на биоцидниот производ;
- начинот на примена и стапката на примена;
- физичко-хемиските својства на производот;
- производите на анализата/трансформацијата;
- веројатните патишта на изложеност и потенцијалот за апсорпција/десорпција и деградација;
- зачестеноста и времетраењето на изложеноста.

#### Член 37

Во случаите кога соодветно мерените и репрезентативните податоци за изложеност се достапни, им се дава особено внимание при водењето на проценката за

изложеноста, а каде што се користени методи на пресметка за проценка на степените на изложеност, се применуваат соодветни модели.

#### Член 38

За секој дел од животната средина, карактеризацијата на ризикот, колку што е можно повеќе, ја опфаќа споредбата на предвидената концентрација во животната средина (PEC) со предвидената концентрација без ефект (PNEC) за да може да се изведе пропорцијата на PEC/PNEC.

Ако не може да се изведе пропорцијата на PEC/PNEC, карактеризацијата на ризикот подразбира дека квалитативното вреднување на веројатноста дека еден ефект настапува под тековните услови на изложеност или ќе настапи под очекуваните услови на изложеност.

### Неприфатливи ефекти

#### Член 39

Се вреднуваат податоците за проценка дали биоцидниот производ предизвикува непотребно страдање на рбетниците за кои е наменет. Ова вклучува проценка на механизмот со кој е добиен ефектот и запазените ефекти врз однесувањето и здравјето на рбетниците за кои е наменет, ако ефектот е со намера да се убијат рбетниците, се проценува времето кое е потребно да се постигне смртта на рбетниците и условите под кои настапува смртта.

Се проценува можноста за развивање отпорност кон активната супстанција во биоцидниот производ од страна на организмите за кои е наменет, таму каде што е важно.

Се проценува можноста од настапување на други неприфатливи ефекти (на пример за таков неприфатлив ефект би била негативната реакција на прицврстувањата и приклучоците кои се користат во дрвото по примената на конзервансот за дрво).

### Ефикасност

#### Член 40

Податоците со кои се утврдува дали може да се потврди ефикасноста на биоцидниот производ се поднесуваат и проценуваат до Агенцијата за лекови. Податоците поднесени од страна на барателот или кои се држат од страна на Агенцијата за лекови се во состојба да ја демонстрираат ефикасноста на биоцидниот производ против организмите за кои е наменет кога нормално се користат во согласност со условите на одобрувањето.

Ако постојат прифатливи податоци, при тестирање можат да се искористат:

- ISO, CEN или друг метод за меѓународен стандард;
- национален метод за стандард;
- индустриски метод за стандард;
- метод за стандард на индивидуален производител;
- податоци од актуелниот развој на биоцидниот производ.

#### Член 41

При правење на вкупна проценка за самиот биоциден производ, се соединуваат резултатите за активната супстанција заедно со резултатите за која било супстанција која се содржи во биоцидниот производ за секоја од областите за кое е извршена проценка на ризикот, односно ефектите врз здравјето на луѓето, животните и врз животната средина, и се земаат во предвид сите веројатни синергетски ефекти на активната супстанција која се содржи во биоцидниот производ.

За биоцидните производи кои содржат повеќе од една активна супстанција, се соединуваат сите негативни ефекти за да се направи севкупен ефект за самиот биоциден производ.

#### Член 42

Во секоја област каде што е извршена проценка на ризик, односно ефектите врз здравјето на луѓето, животните и врз животната средина, се соединуваат заклучоците донесени за активните супстанции и другите главни супстанции за да даде краен заклучок за самиот биоциден производ, и тоа

- краток преглед на ефектите на биоцидниот производ врз луѓето;
- краток преглед на ефектите на биоцидниот производ врз животните;
- краток преглед на ефектите на биоцидниот производ врз животната средина;
- краток преглед на проценката на ефикасност и
- краток преглед на неприфатливите ефекти.

#### Член 43

Поединечно донесените заклучоци кои се однесуваат на ефектите од биоцидниот производ врз здравјето на луѓето, животните и врз животната средина, се соединуваат за да се донесе краен заклучок за глобалниот ефект на биоцидниот производ, од што ќе зависи одобрувањето на биоцидниот производ.

#### Член 44

Со денот на влегувањето во сила на овој правилник престанува да важи Правилникот за начинот на евалуација на досиејата за биоцидните производи („Службен весник на Република Македонија“ бр. 75/10).

#### Член 45

Овој правилник влегува во сила осмиот дена од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 15- 6970/1  
20 септември 2012 година  
Скопје

Министер,  
**Никола Тодоров, с.р.**

### 2990.

Врз основа на член 8 став (1) точка 3) од Законот за хемикалии („Службен весник на Република Македонија“ бр. 145/10, 53/11), министерот за здравство ја објавува

### Л И С Т А ЗА ДОПОЛНУВАЊЕ НА ЛИСТАТА НА ВИСОКОРИЗИЧНИ СУПСТАНЦИИ (КОИ ПРЕДИЗВИКУВААТ ЗАГРИЖЕНОСТ)

#### Член 1

Во Листата на високоризични супстанции (кои предизвикуваат загриженост) („Службен весник на Република Македонија“ бр. 156/11), во член 2, во табелата по редот под реден бројот 6. се додава седум нови редови кои гласат:

7.	Диизобутил-фталат (DIBP) EC: 201-553-2 CAS:84-69-5	Токсично по репродукција- категорија 1 Б	
8.	Диарсен-триоксид EC: 215-481-4 CAS: 1327-53-3	Канцерогено-категорија 1 А	
9.	Диарсен-пентоксид EC: 215-116-9 CAS: 1303-28-2	Канцерогено-категорија 1 А	
10.	Олово-хромат EC: 231-846-0 CAS: 7758-97-6	Канцерогено-категорија 1 Б Токсично по репродукцијата- категорија 1 А	
11.	Олово-сулфохромат жолт С.1. Пигмент жол 34 EC: 215-693-7 CAS: 1344-37-2	Канцерогено-категорија 1 Б Токсично по репродукцијата- категорија 1 А	
12.	Олово –хромат молибдат сулфат црвен С.1. Пигмент црвен 104 EC: 235-759-9 CAS: 12656-85-8	Канцерогено- категорија 1 Б Токсично по репродукцијата- категорија 1 А	
13.	Tris (2-хлоретил)-фосфат (TCEP) EC: 204-118-5 CAS: 115-96-8	Токсично по репродукцијата- категорија 1 Б	
14.	2,4-динитротолуен (2,4-DNT) EC: 204-450-0 CAS: 121-14-2	Канцерогено- категорија 1 Б	

## Член 2

Оваа листа се објавува во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 15- 6967/1  
20 септември 2012 година  
Скопје

Министер,  
Никола Тодоров, с.р.

**МИНИСТЕРСТВО ЗА ИНФОРМАТИЧКО ОПШТЕСТВО И АДМИНИСТРАЦИЈА**

2991.

Врз основа на член 11 став 3 и член 14 став 4 од Законот за издавање на вредносни бонови-ваучери („Службен весник на Република Македонија“ бр. 106/12), министерот за информатичко општество и администрација донесе

**П Р А В И Л Н И К****ЗА ОБРАЗЕЦОТ НА ФОРМУЛАРОТ СО ИЗЈАВА ЗА КУПУВАЊЕ НА КОМПЈУТЕР СО ВРЕДНОСЕН БОН-ВАУЧЕР И ОБРАЗЕЦОТ НА ФОРМУЛАРОТ СО ИЗЈАВА ЗА ПРИЕМ НА ВРЕДНОСЕН БОН-ВАУЧЕР ЗА КУПУВАЊЕ НА КОМПЈУТЕР**

## Член 1

Со овој правилник се пропишува образецот на формуларот со изјава за купување на компјутер со вредносен бон-ваучер и образецот на формуларот со изјава за прием на вредносен бон-ваучер за купување на компјутер.

## Член 2

Образецот на формуларот со изјава за купување на компјутер со вредносен бон-ваучер се печати на хартија со А4 формат во бела боја и е даден во Прилог бр. 1, кој е составен дел на овој правилник.

Образецот на формуларот од став 1 на овој член содржи: назив на фирма, адреса, единствен матичен број на субјектот, единствен даночен број на субјектот, датум, место, име и презиме на студентот – купувач на компјутер, број на лична карта или патна исправа, број на индекс, име на високообразовната установа од каде е подигнат ваучерот, сериски број на вредносен бон – ваучер, купопродажна цена на компјутерот со ДДВ, вредност на вредносниот бон-ваучер, износ за доплата на студентот, вид/марка на компјутер (лаптоп, десктоп или таблет), изјава за купување на компјутер со вредносен бон-ваучер, име и презиме и потпис на одговорното лице на продажното место, печат на фирмата, и име и презиме и потпис на студентот - купувачот.

## Член 3

Образецот на формуларот со изјава за прием на вредносниот бон-ваучер за купување на компјутер се печати на хартија со А4 формат во бела боја и е даден во Прилог бр. 2, кој е составен дел на овој правилник.

Образецот на формуларот од став 1 на овој член содржи: назив на високообразовната установа, адреса, единствен матичен број на субјектот, единствен даночен број на субјектот, датум, место, име и презиме на студентот, број на индекс, број на лична карта или патна исправа, сериски број на вредносен бон – ваучер, изјава за прием на вредносен бон – ваучер, име и презиме, потпис на одговорното лице на високообразовната установа со печат на високообразовната установа и име и презиме и потпис на примателот.

## Член 4

Овој правилник влегува во сила наредниот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 14/2-2977/10  
21 септември 2012 година  
Скопје

Министер,  
м-р Иво Ивановски, с.р.



## ПРИЛОГ бр.1

## ФОРМУЛАР СО ИЗЈАВА ЗА КУПУВАЊЕ КОМПЈУТЕР СО ВРЕДНОСЕН БОН-ВАУЧЕР

Назив на фирма: _____				датум: _____			
Адреса: _____				место: _____			
ЕМБС: _____							
ЕДБС: _____							
<b>Име и презиме на студентот-купувач на компјутер</b>	<b>Број на лична карта или патна исправа</b>	<b>Број на индекс</b>	<b>Име на високо образовната установа од каде е подигнат вредносниот бон-ваучерот</b>	<b>Сериски број на вредносен бон-ваучер</b>	<b>Купопродажна цена на компјутер со ДДВ</b>	<b>Вредност на вредносен бон-ваучер</b>	<b>Износ за доплата од студентот</b>
<b>Вид/марка на компјутер (лаптоп, десктоп или таблет)</b>							
<b>ИЗЈАВА:</b> Јас долу потпишаниот, под кривична и материјална одговорност изјавувам дека вредносниот бон-ваучерот го користам како учество за купување на компјутер согласно Законот за издавање вредносни бонови-ваучери („Службен весник на Република Македонија“ бр.106/12)							
_____				_____			
купувач)				(име и презиме на студент-			
(Име и презиме, потпис на одговорно лице на продажно место и печат на фирма)				своерачен потпис			

## ПРИЛОГ бр.2

## ФОРМУЛАР СО ИЗЈАВА ЗА ПРИЕМ НА ВРЕДНОСЕН БОН-ВАУЧЕР ЗА КУПУВАЊЕ КОМПЈУТЕР

Назив на високо образовна установа: _____			датум: _____		
Адреса: _____					
место: _____					
ЕМБС: _____					
ЕДБС: _____					
<b>Име и презиме на студентот-примател на вредносен бон-ваучер</b>	<b>Број на индекс</b>	<b>Број на лична карта или патна исправа</b>	<b>Сериски број на вредносен бон-ваучер</b>		
<b>ИЗЈАВА:</b> Јас долу потпишаниот, под кривична и материјална одговорност изјавувам дека имам примено вредносен бон-ваучер за учество за купување на компјутер согласно Законот за издавање вредносни бонови-ваучери („Службен весник на Република Македонија“ бр.106/12)					
_____			_____		
примател)			(име и презиме на		
(Име и презиме, потпис на одговорно лице на високо образовна установа и печат на високо образовна установа)			своерачен потпис		

2992.

Врз основа на член 18 од Законот за издавање на вредносни бонови-ваучери ("Службен весник на Република Македонија" бр.106/12), министерот за информатичко општество и администрација донесе

**УПАТСТВО  
ЗА НАЧИНОТ НА СПРОВЕДУВАЊЕ НА ЗАКОНОТ  
ЗА ИЗДАВАЊЕ НА ВРЕДНОСНИ БОНОВИ-  
ВАУЧЕРИ**

## Член 1

Со ова упатство се пропишува начинот на спроведување на Законот за издавање на вредносни бонови-ваучери.

## Член 2

Примопредавањето на ваучерите на Министерството за информатичко општество и администрација од институцијата која ги печатела ваучерите се врши со записник за примопредавање кој се потпишува од најмалку три одговорни лица од Министерството за информатичко општество и администрација и три одговорни лица од овластената институција за печатење.

## Член 3

Ваучерите во Министерството за информатичко општество и администрација се чуваат во метална каса и истите од металната каса се подигаат и предаваат на претставниците од високо образовната установа.

## Член 4

Високо образовните установи ги чуваат ваучерите на места заштитени од можна злоупотреба и нивно неовластено стекнување.

## Член 5

Примопредавањето на ваучерите меѓу Министерството за информатичко општество и администрација и високо образовните установи се врши со записник за примопредавање кој се потпишува од најмалку три одговорни лица од Министерството за информатичко општество и администрација и три одговорни лица од високо образовните установи.

## Член 6

Ваучерот за купување на компјутер се подигнува врз основа на поднесено барање од студентот до високо образовната установа во која е запишан.

Со барањето од ставот 1 на овој член, студентот до високо образовната установа во која е запишан доставува потврда за користење на социјална парична помош, (постојана парична помош или потврда за право на парична помош како лице кое до 18 години возраст имало статус на дете без родители и родителска грижа) или уверение дека живее во семејство во кое вкупните месечните приходи не се поголеми од 12.000,00 ден.

## Член 7

Севкупното движење на ваучерите во прометот се следи преку дигитална заштита на процесот за издавање и користење на ваучерите, обезбедена преку креираната веб апликација на Министерството за информатичко општество и администрација.

## Член 8

Студентот при подигнувањето на ваучерот во високообразовната установа пополнува формулар со изјава за прием на ваучер за купување компјутер.

## Член 9

Внесувањето на податоците за студентот на кој му е доделен ваучерот се врши во веб апликацијата од страна на лице-администратор назначено од високо образовната установа до која единствен пристап има само тоа лице.

Лицето-администратор назначено од високо образовната установа врши проверка на документацијата која се доставува од страна на студентите согласно член 6 од ова упатство.

## Член 10

Сите субјекти (трговски друштва и трговци поединци) регистрирани за дејности поврзани со трговија, одржување и поправка на компјутери, кои се заинтересирани за продажба на компјутери согласно условите од член 9 од Законот за издавање на вредносни бонови-ваучери поднесуваат пријава до Министерството за информатичко општество и администрација која можат да ја симнат од веб страната посебно наменета за оваа програма [www.mioa.gov.mk/vaucher](http://www.mioa.gov.mk/vaucher).

Пријавата од став 1 на овој член содржи податоци за називот на фирмата, дејноста, единствениот даночен број (ЕДБ), единствен матичен број на субјектот (ЕМБС), седиште, град, телефон, факс и електронска адреса.

Со пријавата од став 1 на овој член, подносителот приложува и документ за регистрирана дејност (не постар од шест месеци) од Централниот Регистар на Република Македонија.

## Член 11

На субјектите од член 10 од ова упатство кои ја приложиле потребната документација им се доделува име на корисник и лозинка за пристап во веб апликацијата.

Субјектите на кои им се доделени име на корисник и лозинка за пристап во веб апликацијата се објавуваат на веб страната од член 10 од ова упатство.

## Член 12

Студентот ваучерот го реализира преку купување на компјутер од субјектите објавени на веб страната од член 11 од ова упатство.

## Член 13

Субјектите од член 11 од ова упатство, го проверуваат идентитетот на студентот по електронски пат врз основа на серискиот број на ваучерот, бројот на личната карта или патната исправа на студентот и бројот на индекс на студентот.

## Член 14

При приемот на ваучерите, субјектите од член 11 од ова упатство, за секој примен ваучер пополнуваат формулар со изјава за купување на компјутер со ваучер.

## Член 15

Субјектите од член 11 од ова упатство, до Министерството за информатичко општество и администрација најдоцна до 22 декември ги доставуваат искористените ваучери, копија од фискалната сметка и копија од договорот за купопродажба на купениот компјутер.

Предавањето на наведените документи од став 1 на овој член се потврдува со архивскиот број под кој е заведена примената документација.

## Член 16

Врз основа на доставената документација од субјектите од член 11 од ова упатство, Министерството за информатичко општество и администрација изготвува список на субјекти кои доставиле ваучери за наплата до Министерството за информатичко општество и администрација.

Списокот од став 1 на овој член содржи податоци за: називот на фирмата на субјектот, име и презиме и број на лична карта или патната исправа на студентот кој го искористил ваучерот, серискиот број на ваучерот и име на високо образовната установа од каде е подигнат ваучерот.

## Член 17

Неискористените ваучери, високо образовните установи ги доставуваат и предаваат до Министерството за информатичко општество и администрација за што се составува записник за извршеното примопредавање.

## Член 18

Ова упатство влегува во сила наредниот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

Бр. 14/2-2977/11  
21 септември 2012 година  
Скопје

Министер,  
м-р **Иво Ивановски**, с.р.

## РЕГУЛАТОРНА КОМИСИЈА ЗА ЕНЕРГЕТИКА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

2993.

Регулаторната комисија за енергетика на Република Македонија, врз основа на член 22, алинеја 4, од Законот за енергетика („Службен весник на РМ“ бр.16/2011 и 136/2011), член 11 и член 15, став 3 од Тарифниот систем за продажба на природен гас на тарифни потрошувачи („Службен весник на РМ“ бр.94/2005, 43/2010, 9/12 и 13/12), постапувајќи по барањето на Дирекцијата за Технолошки Индустриски Развојни Зони (ДТИРЗ) – Скопје, за определување на продажна цена на природен гас за тарифни потрошувачи приклучени на системот за дистрибуција на природен гас во ТИРЗ – Скопје, за месец септември 2012 година, на седницата одржана на 25 септември 2012 година, донесе

### О Д Л У К А

**ЗА УТВРДУВАЊЕ НА ПРОДАЖНА ЦЕНА НА ПРИРОДЕН ГАС ЗА ТАРИФНИ ПОТРОШУВАЧИ ПРИКЛУЧЕНИ НА СИСТЕМОТ ЗА ДИСТРИБУЦИЈА НА ПРИРОДЕН ГАС ВО ТЕХНОЛОШКО-ИНДУСТРИСКА РАЗВОЈНА ЗОНА-СКОПЈЕ ЗА МЕСЕЦ СЕПТЕМВРИ 2012 ГОДИНА**

## Член 1

1. На Дирекцијата за Технолошки Индустриски Развојни Зони (ДТИРЗ) – Скопје, како вршител на енергетските дејности дистрибуција на природен гас, управување со системот за дистрибуција на природен гас и снабдување со природен гас на тарифните потрошувачи приклучени на системот за дистрибуција на природен гас, продажната цена на природниот гас за месец септември 2012 година, се утврдува да изнесува 35,2162 ден/нм<sup>3</sup>.

2. Во продажната цена на природниот гас од став 1 на овој член, содржани се:

2.1 Трошоци за набавка на природниот гас за месец септември 2012 година, во износ од 30,7679 ден/нм<sup>3</sup> и цена за услугата снабдување на тарифните потрошувачи непосредно приклучени на системот за пренос на природен гас, во износ од 0,1392 ден/нм<sup>3</sup>, утврдени со Одлуката за определување продажна цена на природен гас за месец септември 2012 година („Службен весник“ бр. 117/12);

2.2 Цената за услугата пренос и управување со системот за пренос на природен гас, во износ од 1,1753 ден/нм<sup>3</sup>, утврдени со Одлуката за определување продажна цена на природен гас за месец септември 2012 година („Службен весник“ бр. 117/12);

2.3 Цената за вршење на дејностите дистрибуција на природен гас, управување со системот за дистрибуција на природен гас и снабдување со природен гас на тарифните потрошувачи приклучени на системот за дистрибуција на природен гас, во износ од 3,1338

ден/нм<sup>3</sup>, утврдени со Одлуката за одобрување на цената за регулиран период за вршење на дејностите дистрибуција на природен гас, управување со системот за дистрибуција на природен гас и снабдување со природен гас на тарифните потрошувачи приклучени на системот за дистрибуција на природен гас („Службен весник на РМ“ бр. 185/11).

3. Цената од член 1, точка 1 од оваа Одлука, е пресметена без данок на додадена вредност.

## Член 2

Жалбата изјавена против оваа Одлука не го одлага нејзиното извршување.

## Член 3

Оваа Одлука влегува во сила со денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“.

УП1 Бр. 08-226/12  
25 септември 2012 година  
Скопје

Претседател,  
**Димитар Петров**, с.р.

## СОВЕТ ЗА РАДИОДИFUЗИЈА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

2994.

Советот за радиодифузија на РМ врз основа на член 37, став 1, точки 2 и 5, член 63, став 1, алинеја 4 и член 31, став 3 од Законот за радиодифузната дејност („Сл.весник на РМ“, бр.100/05, 19/07, 103/08, 152/08, 6/10, 145/10, 97/11, 13/12) и член 23 став 4 и став 5 од Правилникот за процедурите на финансиското и сметководственото работење на Советот за радиодифузија на Република Македонија, бр.01-2796/1 од 25.05.2012 година („Сл.весник на РМ“, бр.64/2012), а во согласност со член 64 на истиот закон и Заклучокот на Советот, бр.02-4799/10 од 25.09.2012 година, на 40-та седница одржана на 24.9.2012 година, донесе

### О Д Л У К А

**ЗА ОДЗЕМАЊЕ НА ДОЗВОЛАТА ЗА ВРШЕЊЕ НА РАДИОДИFUЗНА ДЕЈНОСТ НА ТРГОВСКО РАДИОДИFUЗНО ДРУШТВО АБ КАНАЛ ДООЕЛ СКОПЈЕ БР.07- 3469/1 ОД 26.11.2008 ГОДИНА**

1. СЕ ОДЗЕМА дозволата, бр. 07-3469/1 од 26.11.2008 година, за вршење радиодифузна дејност на Трговско радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, поради неплаќање на надоместокот за дозволата во рокот утврден во дозволата.

2. СЕ ЗАДОЛЖУВА Трговското радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, веднаш, а најдоцна во рок од 8 (осум) дена по приемот на оваа одлука да го плати доспеаниот, а неплатен дел од годишниот надоместок за дозволата за вршење радиодифузна дејност, во вкупен износ од 213.978,00 денари (по Фактура бр.149/2012 од 25.9.2012 година), кој се однесува само на периодот на работењето, односно од 15.8.2012 година заклучно со 24.9.2012 година.

3. Тужбата не го одлага извршувањето на оваа Одлука.

### О б р а з л о ж е н и е

Советот за радиодифузија на РМ на првото продолжение на својата 35-та седница одржана на 4-ти септември 2012-та година, врз основа на член 63, став 1, алинеја 4 и член 64 од Законот за радиодифузната дејност („Сл. весник на РМ“, бр.100/05, 19/07, 103/08, 152/08, 6/10, 145/10, 97/11, 13/12), а согласно со Заклучокот на Советот, бр.02-4425/10 од 04.09.2012 година, иницираше постапка за одземање на дозволата, бр.07-3469/1 од 26.11.2008 година за вршење радиодифузна

дејност на ТРД АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, кој по доставената Пресметка, бр.126/2012 од 16.08.2012 година, во утврдениот рок од 15 дена, не изврши плаќање на надоместокот за вршење радиодифузна дејност во износ од 1.904.452,00 денари. Во врска со наведеното, Советот одлучи на радиодифузерот да му упати последно предупредување за плаќање на долгот кон Советот, известувајќи го дека во спротивно согласно иницираната постапка за одземање на дозволата за вршење радиодифузна дејност, Советот ќе донесе одлука за одземање на истата.

Согласно Заклучокот на Советот, бр.02-4425/10 од 4.9.2012 година, на ТРД АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје му беше доставено Последно предупредување, бр.05-4528/1 од 5.9.2012 година, за подмирување на долгот кон Советот.

Во врска со горе наведеното, Советот за радиодифузија на РМ на 40-та седница, одржана на 24.09.2012 година, меѓу другото ја разгледа Информацијата за плаќањето на надоместокот за дозволата за вршење радиодифузна дејност од страна на трговските радиодифузни друштва за кои беше иницирана постапка за одземање на дозволата за вршење радиодифузна дејност.

Видно од Информацијата, се констатираше дека и покрај упатеното Последно предупредување од страна на Советот, Трговско радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, заклучно со 24.9.2012 година, не ја исполни обврската за плаќање на годишниот надоместок за дозволата, бр.07-3469/1 од 26.11.2008 година, пропишана согласно член 60 од Законот за радиодифузната дејност, односно не го плати доспеаниот, а неплатен годишен надоместок за дозволата за вршење радиодифузна дејност, а по доставената Пресметка, бр.126/2012 од 16.8.2012 година, на износ од 1.904.452,00 денари.

Со оглед на погоре утврдената фактичка состојба, а имајќи ги предвид одредбите содржани во член 63 став 1, алинеја 4 од Законот за радиодифузната дејност и член 23 став 4 од Правилникот за процедурите на финансиското и сметководственото работење на Советот за радиодифузија на Република Македонија, бр.01-2796/1 од 25.05.2012 година („Сл. весник на РМ”, бр. 64/2012), Советот констатираше дека се исполнети законските претпоставки за одземање на дозволата за вршење радиодифузна дејност, бр.07-3469/1 од 26.11.2008 година на Трговско радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје.

Следствено на тоа, Советот на 40-та седница, одржана на 24.09.2012 година, согласно Заклучокот на Советот, бр.02-4799/10 од 25.09.2012 година, донесе одлука како во диспозитивот.

ТРД АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, се задолжи да го плати доспеаниот, а неплатен дел од годишниот надоместок за дозволата, во вкупен износ од 213.978,00 денари, кој се однесува само на периодот на работењето, односно од 15.08.2012 година заклучно со 24.9.2012, за што Советот, согласно член 23 став 5 од Правилникот за процедурите на финансиското и сметководственото работење на Советот за радиодифузија на РМ, бр. 01-2796/1 од 25.5.2012 година („Сл. весник на РМ” бр. 64/2012), му издаде Фактура бр бр.149/2012 од 25.9.2012 година.

Согласно член 65, став 2 од Законот за радиодифузната дејност, тужбата против оваа одлука, не го одлага извршувањето на одлуката.

Бр. 07-325  
26 септември 2012 година  
Скопје

Совет за радиодифузија на РМ  
Претседател,  
м-р **Зоран Трајчевски**, с.р.

Упатство за правно средство: Против одлуката за одземање на дозволата, Трговско радиодифузно друштво АБ КАНАЛ ДООЕЛ Скопје, има право во рок од 15 дена од денот на добивањето на одлуката да поднесе тужба до надлежен суд.



## Службен весник

на Република Македонија



[www.slvesnik.com.mk](http://www.slvesnik.com.mk)

[contact@slvesnik.com.mk](mailto:contact@slvesnik.com.mk)

**Издавач:** ЈП СЛУЖБЕН ВЕСНИК НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА, ц.о.-Скопје  
бул. „Партизански одреди“ бр. 29. Поштенски фах 51.  
**Директор и одговорен уредник** – м-р Тони Трајанов.  
**Телефон:** +389-2-55 12 400.  
**Телефакс:** +389-2-55 12 401.

**Претплатата за 2012 година изнесува 10.100,00 денари.**  
„Службен весник на Република Македонија“ излегува по потреба.  
**Рок за рекламации:** 15 дена.  
**Жиро-сметка:** 300000000188798.  
**Депонент на Комерцијална банка, АД - Скопје.**  
**Печат:** ГРАФИЧКИ ЦЕНТАР ДООЕЛ, Скопје.

ISSN 0354-1622



2012120