

Службен весник

на Република Македонија

Број 100

23 мај 2016, понеделник

година LXXII

www.slvesnik.com.mk

contact@slvesnik.com.mk



СОДРЖИНА

	Стр.		Стр.
2466. Одлука за престанок и за давање на времено користење на недвижна ствар на Здружението Прва детска амбасада во светот „Меѓаши“ во Република Македонија, Скопје.....	2	2473. Правилник за начинот за известување на несаканите ефекти за време на користењето на медицинското средство, видовите на реакциите што ги предизвикуваат, постапувањето на здравствените работници и добавувачите, како и начинот на организирање на системот за следење на несаканите ефекти и реакциите од медицинските средства.....	19
2467. Програма за изменување на Програмата за финансиска поддршка во земјоделството за 2016 година.....	2	2474. Решение за престанување на важноста на Решението за стекнување на привремен статус на повластен производител на електрична енергија произведена од обновливи извори на енергија.....	23
2468. Правилник за формата и содржината на Образецот на налепницата за превенција во сообраќајот и начинот на нејзино издавање.....	3	2475. Објава за стапката на трошоците на живот и платите за месец април 2016 година.....	23
2469. Правилник за формата и содржината на Образецот на барањето за категоризација на угостителски објект за сместување.....	8	Декларации, заеднички позиции и демарши на Европската Унија кон кои се придржува/прифаќа Република Македонија на покана на ЕУ	
2470. Правилник за формата и содржината на Извештајот за извршена категоризација на угостителскиот објект за сместување, со предлог за определена категорија на угостителскиот објект за сместување.....	11	15. Одлука за воведување на рестриктивни мерки согласно Одлуката за спроведување (ЗНБП) 2015/2359 на Советот од 16 декември 2015 година за спроведување на Одлука 2013/255/ЗНБП во врска со рестриктивни мерки против Сирија.....	2
2471. Правилник за формата и содржината на Образецот на службената легитимација на инспекторот за културно наследство, начинот на нејзиното издавање и одземање и изгледот на знакот на инспекциската служба во Управата за заштита на културното наследство.....	14	Огласен дел.....	1-48
2472. Правилник за формата и содржината на конзерваторската лиценца...	17		

ВЛАДА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА**2466.**

Врз основа на член 18 став (4) од Законот за користење и располагање со стварите во државна сопственост и со стварите во општинска сопственост („Службен весник на Република Македонија“ бр. 78/15, 106/15 и 153/15), Владата на Република Македонија, на седницата, одржана на 17.5.2016 година, донесе

ОДЛУКА

**ЗА ПРЕСТАНОК И ЗА ДАВАЊЕ НА ВРЕМЕНО
КОРИСТЕЊЕ НА НЕДВИЖНА СТВАР НА ЗДРУЖЕНИЕТО
ПРВА ДЕТСКА АМБАСАДА ВО СВЕТОТ „МЕЃАШИ“
ВО РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА,
СКОПЈЕ**

Член 1

Со оваа одлука на досегашниот корисник Министерство за одбрана му престанува користењето на недвижна ствар, која се наоѓа на улица „А.Димовски“, на КП 747/1 КО Кисела Вода 2, запишана во Имотен лист бр. 48388, сопственост на Република Македонија и тоа:

- објект бр.5 влез 1, кат ПО, број 1, намена на посебен/заеднички дел од зграда ДП, со површина од 72 м2,
- објект бр.5 влез 1, кат ПР, број 1, намена на посебен/заеднички дел од зграда ДП, со површина од 175 м2.

Член 2

Недвижната ствар од член 1 од оваа одлука се дава на времено користење без надомест на Здружението Прва детска амбасада во светот „Меѓаши“ во Република Македонија, Скопје, за период од пет години од денот на влегувањето во сила на оваа одлука.

Член 3

Примопредавањето на недвижната ствар од член 1 од оваа одлука ќе се изврши помеѓу Министерството за одбрана и Здружението Прва детска амбасада во светот „Меѓаши“ во Република Македонија, Скопје, во рок од 30 дена од денот на влегувањето во сила на оваа одлука.

Член 4

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

Бр. 42-3812/1
17 мај 2016 година
Скопје

Заменик на претседателот
на Владата на Република
Македонија,
м-р **Зоран Ставрски**, с.р.

2467.

Врз основа на член 29 од Законот за извршување на Буџетот на Република Македонија за 2016 година („Службен весник на Република Македонија“ бр.209/15), член 7 ставови (3) и (4) од Законот за земјоделство и рурален развој („Службен весник на Република Македонија“ бр.49/10, 53/11, 126/12, 15/13, 69/13, 106/13, 177/14, 25/15, 73/15, 83/15, 154/15, 11/16 и 53/16), член 51 од Законот за тутун и тутунски производи („Службен весник на Република Македонија“ бр.24/06, 88/08, 31/10, 36/11, 53/11, 93/13, 99/13, 164/13, 151/14, 193/15, 213/15 и 39/16), член 12 од Законот за виното („Службен весник на Република Македонија“ бр.50/10, 53/11, 6/12, 23/13, 106/13, 188/13, 149/15 и 39/16) и член 53 од Законот за сточарството („Службен весник на Република Македонија“ бр.7/08, 116/10, 23/13, 149/15 и 39/16), Владата на Република Македонија, на седницата, одржана на 17.5.2016 година, донесе

ПРОГРАМА

**ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ НА ПРОГРАМАТА ЗА ФИНАНСИСКА
ПОДДРШКА ВО ЗЕМЈОДЕЛСТВОТО
ЗА 2016 ГОДИНА**

I

Во Програмата за финансиска поддршка во земјоделството за 2016 година („Службен весник на Република Македонија“ бр.2/16, 68/16 и 71/16) во делот XV во табелата во колоната „почеток на исплата“ кај подмерката 1-а зборот „август“ се заменува со зборот „септември“.

II

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

Бр. 42-4114/1
17 мај 2016 година
Скопје

Заменик на претседателот
на Владата на Република
Македонија,
м-р **Зоран Ставрски**, с.р.

МИНИСТЕРСТВО ЗА ВНАТРЕШНИ РАБОТИ

2468.

Врз основа на член 394 алинеја 21 од Законот за безбедност на сообраќајот на патиштата („Службен весник на Република Македонија” бр. 169/15, 226/15 и 55/16), министерот за внатрешни работи, донесе

П РА В И Л Н И К ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА ОБРАЗЕЦОТ НА НАЛЕПНИЦАТА ЗА ПРЕВЕНЦИЈА ВО СООБ- РАЌАЈОТ И НАЧИНОТ НА НЕЈЗИНО ИЗДАВАЊЕ

Член 1

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на образецот на налепницата за превенција во сообраќајот (во натамошниот текст: налепницата) и начинот на нејзиното издавање.

Член 2

Налепницата од членот 1 од овој правилник се издава на Образец, на самолеплива хартија, во хоризонтална и вертикална форма.

Член 3

(1) Образецот на налепницата со хоризонтална форма се изработува во две големина: 400x200 мм и 300x150мм.

(2) На Обрасците на налепниците од ставот (1) на овој член со жолти букви на црна основа отпечатен е текстот: „ДАЛИ ВОЗАМ БЕЗБЕДНО?“, под него со црни букви на жолта основа отпечатен е текстот: „АКО НЕ, ЈАВЕТЕ СЕ НА“, под него во долниот десен агол отпечатен е бројот „192“, а во долниот лев агол отпечатено е логото на Министерството за внатрешни работи.

(3) Обрасците на налепниците од ставот (1) на овој член се дадени во Прилог бр.1 и 2 и се составен дел на овој правилник.

Член 4

(1) Образецот на налепницата со вертикална форма се изработува во две големина: 200x400 мм и 150x300мм.

(2) На Обрасците на налепниците од ставот (1) на овој член со жолти букви на црна основа отпечатен е текстот: „ДАЛИ ВОЗАМ БЕЗБЕДНО?“, под него со црни букви на жолта основа отпечатен е текстот: „АКО НЕ, ЈАВЕТЕ СЕ НА“, под него во долниот десен агол отпечатен е бројот „192“, а во долниот лев агол отпечатено е логото на Министерството за внатрешни работи.

(3) Обрасците на налепниците од ставот (1) на овој член се дадени во Прилог бр.3 и 4 и се составен дел на овој правилник.

Член 5

(1) На задната страна на налепницата има упатство за начинот на нејзино поставување (лепење), со следната содржина: „Налепницата внимателно се одлепува, се фаќа само на надворешните крајни рабови. Налепницата наменета за автобус се поставува на задниот дел од возилото, односно на задното ветробранско стакло на левата страна во висина над левото задно светло. Кај товарните возила налепницата се поставува на левата страна, на задната страница од товарниот сандак или покрај левото задно светло. Налепницата е за повеќегодишно користење“.

(2) Упатството од ставот 1 на овој член е дадено во Прилог бр.5 и е составен дел на овој правилник.

Член 6

Налепницата се издава од страна на овластено службено лице непосредно по извршената регистрација на возилото.

Член 7

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

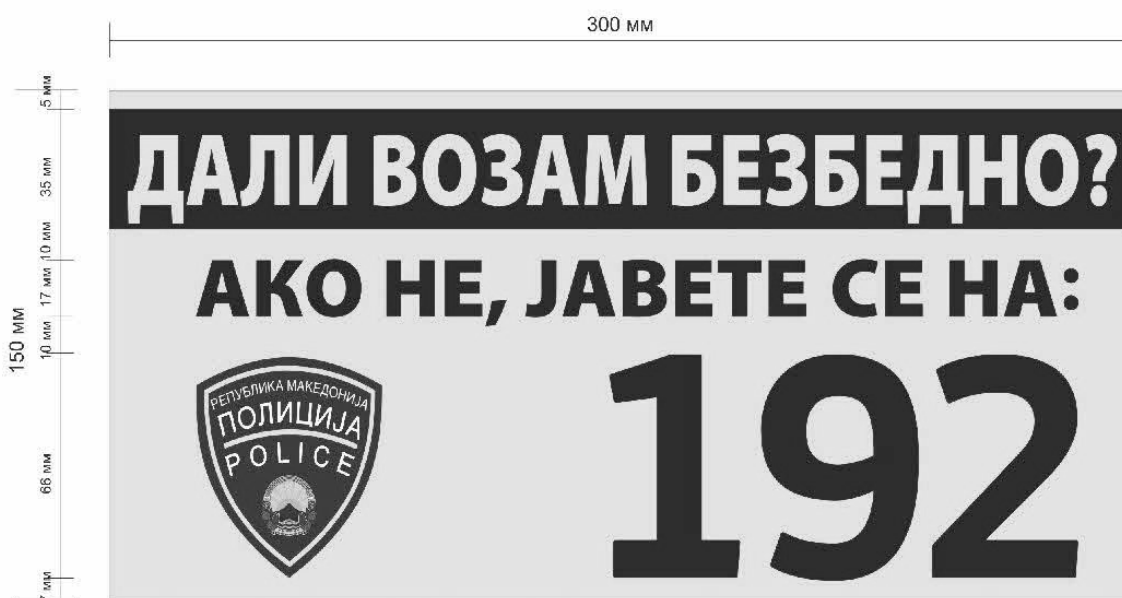
Бр. 131-30983/1
17 мај 2016 година
Скопје

Министер
за внатрешни работи,
Оливер Спасовски, с.р.

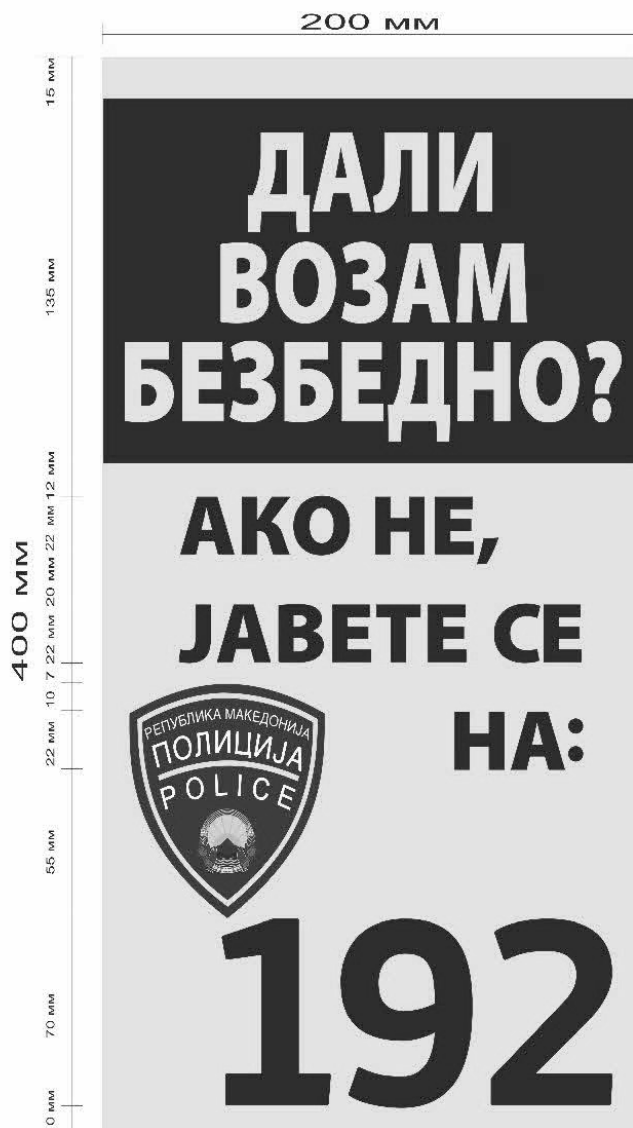
Прилог бр. 1



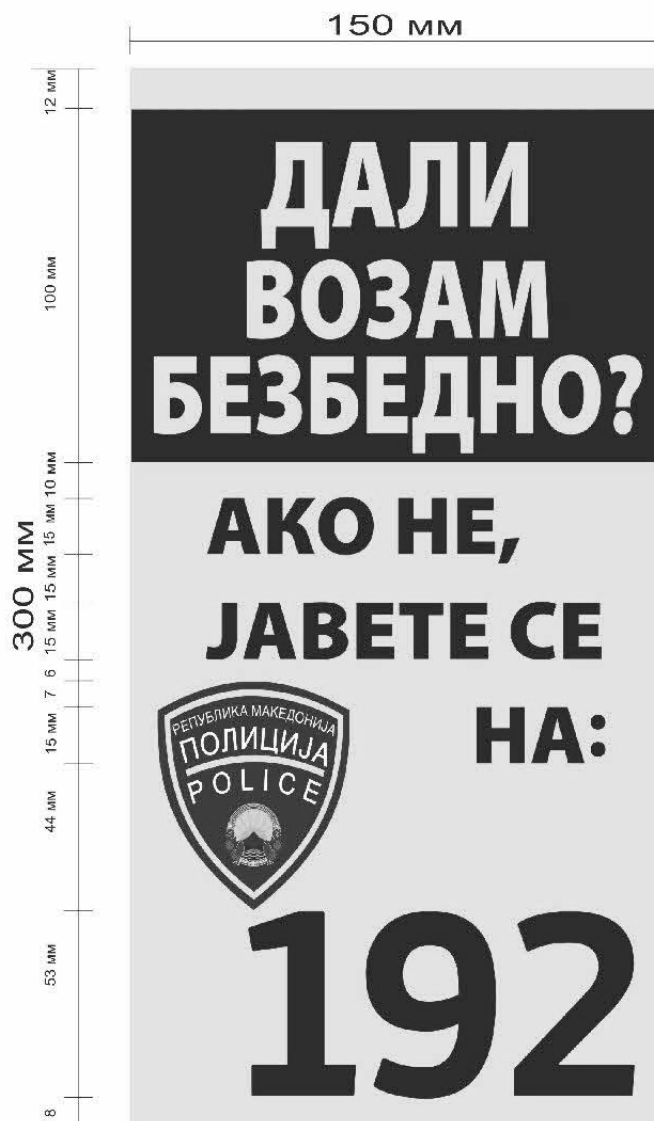
Прилог бр. 2



Прилог бр. 3



Прилог бр. 4



Прилог бр. 5

Налепницата внимателно се одлепува, се фаќа само на надворешните крајни рабови. Налепницата наменета за автобус се поставува на задниот дел од возилото, односно на задното ветробранско стакло на левата страна во висина над левото задно светло. Кај товарните возила налепницата се поставува на левата страна, на задната страница од товарниот сандак или покрај левото задно светло. Налепницата е за повеќегодишно користење.

МИНИСТЕРСТВО ЗА ЕКОНОМИЈА

2469.

Врз основа на член 27-в став 5 од Законот за угостителската дејност („Службен весник на Република Македонија“ бр. 62/04, 89/08, 115/10, 53/11, 141/12, 164/13, 187/13, 166/14, 199/14, 129/15, 192/15, 39/16, 53/16 и 71/16), министерот за економија, донесе

П Р А В И Л Н И К ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА ОБРАЗЕЦОТ НА БАРАЊЕТО ЗА КАТЕГОРИЗАЦИЈА НА УГОСТИТЕЛСКИ ОБЈЕКТ ЗА СМЕСТУВАЊЕ

Член 1

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на образецот на барањето за категоризација на угостителски објект за сместување.

Член 2

Барањето за категоризација на угостителскиот објект за сместување се поднесува на образец во А4 формат, на хартија во бела боја.

Формата и содржината на образецот на барањето се дадени во Прилог кој е составен дел на овој правилник.

Член 3

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

Бр. 13-2515/3
17 мај 2016 година
Скопје

Министер за економија,
Дритон Кучи, с.р.

Прилог

До
Министерство за економија
Комисија за категоризација на угостителски објект за сместување

**БАРАЊЕ ЗА КАТЕГОРИЗАЦИЈА НА
УГОСТИТЕЛСКИ ОБЈЕКТ ЗА СМЕСТУВАЊЕ**

I - Идентификација на трговското друштво/трговец поединец

Име на фирмата: _____

Адреса на седиштето на фирмата: _____

Податоци за одговорното лице: _____
(име, презиме)

Телефон/факс/меил: _____ општина _____

Е-маил _____

II – Вид назив и седиште на угостителскиот објект

Угостителската дејност се врши во објект од видот :

Основни угостителски објекти за сместување

☐ хотел

☐ туристички апартман

☐ мотел

☐ туристичка населба

☐ пансион

☐ резиденција

☐ _____

Фирма под која работи угостителскиот објект _____

Адреса на угостителскиот објект: _____

Телефон/факс/меил: _____ општина _____

Предлог на категорија на угостителскиот објект _____

Во прилог на барањето се доставуваат следните документи:

1. Решение за упис во трговскиот регистар, или документ за регистрирана дејност издаден од Централниот регистар на Република Македонија
2. Пријава за работа (копија) од Пријавата за исполнување на минимално - технички услови за работа на угостителскиот објект и започнување со работа, која што е доставена до Државниот пазарен инспекторат)
3. Податоци и докази за раководителите и другите вработени (свидетелство и сертификат/уверение за познавање на странски јазик)
4. Доказ уплатница за платен надоместок до Министерството за економија – Комисијата за категоризација, за услугата - категоризација
5. Доказ за платена административна такса во висина од 300 денари и
6. Доказ за платен надоместок за категоријата за која се аплицира

_____ 20__ година
дата

_____ место

_____ потпис

2470.

Врз основа на член 27-б став 11 од Законот за угостителската дејност („Службен весник на Република Македонија“ бр. 62/04, 89/08, 115/10, 53/11, 141/12, 164/13, 187/13, 166/14, 199/14, 129/15, 192/15, 39/16, 53/16 и 71/16), министерот за економија донесе

П Р А В И Л Н И К**ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА ИЗВЕШТАЈОТ ЗА ИЗВРШЕНА КАТЕГОРИЗАЦИЈА НА УГОСТИТЕЛСКИОТ ОБЈЕКТ ЗА СМЕСТУВАЊЕ, СО ПРЕДЛОГ ЗА ОПРЕДЕЛЕНА КАТЕГОРИЈА НА УГОСТИТЕЛСКИОТ ОБЈЕКТ ЗА СМЕСТУВАЊЕ****Член 1**

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на Извештајот од извршениот увид за категоризација на угостителскиот објект за сместување, со предлог за определена категорија на угостителскиот објект за сместување.

Член 2

Извештајот за извршената категоризација на угостителскиот објект за сместување, со предлог за определена категорија на угостителскиот објект за сместување, се изготвува на образец во А4 формат, на хартија во бела боја.

Формата и содржината на Извештајот од ставот 1 на овој член се дадени во Прилог кој е составен дел на на овој правилник.

Член 3

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

Бр. 13-2516/3
6 мај 2016 година
Скопје

Министер за економија,
Дритон Кучи, с.р.

Учесници во увидот	име и презиме	предложена категорија	потпис
Од Комисијата:			
1.			
2.			
3.			
4.			
5.			
6.			
7.			
8.			
9.			
10.			
11.			
12.			
13.			
Од Барателот:			
1.			

Врз основа на член 27-б став 3 од Законот за угостителската дејност, решавајќи по барањето бр. _____ од _____ година, Комисијата за категоризација на угостителски објекти за сместување донесе

**ПРЕДЛОГ ЗА КАТЕГОРИЈА
на угостителскиот објект за сместување**

1. Се утврдува дека угостителскиот објект _____ со седиште на адреса _____ ги исполнува условите согласно Правилникот за категоризација на угостителски објекти за _____ од _____ категорија со _____ ѕвезди.

2. Составен дел од Извештајот е фотографски документиран материјал кој се користи како доказ за исполнување на условите и стандардите според кој се врши категоризација на угостителскиот објект.

3. Образложение од член од комисијата кој не се согласува со предложената категорија.

Датум и место

Комисија за категоризација
Претседател

М.П.

**Фотографски документиран материјал кој се користи како доказ за исполнување на
условите и стандардите според кои се врши категоризацијата**

МИНИСТЕРСТВО ЗА КУЛТУРА**2471.**

Врз основа на член 167 став (5) од Законот за заштита на културното наследство („Службен весник на Република Македонија“ бр. 20/04, 115/07, 18/11, 148/11, 23/13, 137/13, 164/13, 38/14, 199/14, и 104/15), и член 45 став (8) од Законот за инспекциски надзор надзор („Службен весник на Република Македонија“ бр. 50/10, 162/10, 157/11, 147/13, 41/14 и 33/15) министерот за култура, донесе

П Р А В И Л Н И К

ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА ОБРАЗЕЦОТ НА СЛУЖБЕНАТА ЛЕГИТИМАЦИЈА НА ИНСПЕКТОРОТ ЗА КУЛТУРНО НАСЛЕДСТВО, НАЧИНОТ НА НЕЈЗИНОТО ИЗДАВАЊЕ И ОДЗЕМАЊЕ И ИЗГЛЕДОТ НА ЗНАКОТ НА ИНСПЕКЦИСКАТА СЛУЖБА ВО УПРАВАТА ЗА ЗАШТИТА НА КУЛТУРНОТО НАСЛЕДСТВО

Член 1

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на Образецот на службената легитимација на инспекторот за културно наследство, начинот нејзино издавање и одземање и изгледот на знакот на инспекциската служба во Управата за заштита на културно наследство.

Член 2

Легитимација на инспекторот за културно наследство е изработена дводелно од 135 грамска хартија кундзрук, во осенчена сива боја, пластифицирана со 175 микроноска фолија со димензии 60 x 94 мм, сместена во дводелен кожен повез со темно црвена (бордо) боја со големина 72 x 102 мм.

Легитимација од став 1 на овој член се издава на Образец кој е даден во прилог и е составен дел на овој правилник.

Член 3

На првата предна страна на легитимација во горниот централен дел е отпечатен грбот на Република Македонија, а под него текстот: „Република Македонија“, „Министерство за култура“, „УПРАВА ЗА ЗАШТИТА НА КУЛТУРНОТО НАСЛЕДСТВО“, „СЛУЖБЕНА ЛЕГИТИМАЦИЈА“.

На втората предна страна на легитимација во горниот лев агол има простор за фотографија во боја на носителот на легитимацијата, со димензии 22 X 25 мм, заштитена со правоаголен печат со заштитниот знак на Министерството за култура, со димензии 8 x 19 мм, во горниот десен агол, отпечатен во боја стои заштитниот знак на Управата за заштита на културно наследство, во средниот дел се впишуваат податоци за името, татковото име и презимето на носителот на легитимацијата, под што централно стои текстот за видот на инспекторот: „ИНСПЕКТОР ЗА КУЛТУРНО НАСЛЕДСТВО“ и звање на инспекторот, во долниот лев агол се впишува сервискиот број на легитимацијата, под него се впишува датумот на издавање и датумот на важење на легитимацијата, во долниот десен агол се впишува името и презимето на министерот за култура и има место за потпис и за место за печат.

На првата и втората задна страна на легитимацијата е отпечатен текстот: „Врз основа на член 167 став (5) од Законот за заштита на културно наследство и член 45 став (3) од Законот за инспекциски надзор се издава службената легитимација на инспекторот за културно наследство, односно лицето чие име, презиме и фотографија се наоѓаат на предната страна на оваа легитимација, кој е вработен во Управата за заштита на култур-

ното наследство, орган во состав на Министерството за култура и кој согласно член 168 од Законот за заштита на културно наследство е овластен да:

- врши увид во состојбата на заштитените добра и нивно чување, одржување и користење, во археолошките, конзерваторските и други истражувања, изведувањето на работите на непосредна заштита и спроведувањето на други мерки на заштита и во извршувањето на законите и други прописи и да бара потребни податоци за тоа;

- врши контрола на водењето на евиденциите, инвентарите и други јавни книги за заштитените добра и чувањето, достапноста и користењето на документацијата, вклучувајќи ги регистрите и документите за потеклото на добрата;

- забрани спроведување на незаконски мерки и дејствија;

- нареди извршување на прописите и на пропишаните мерки на заштита или отстранување на утврдени недостатоци и неправилности;

- нереди физичко, техничко и друго обезбедување на заштитени добра доколку постои опасност од нивно оштетување и уништување;

- времено да одземе заштитено движно добро кое е стекнато со вршење на кривично дело или прекршок и

- без претходно најавување, во секое време да влезе во просториите и да пристапи на местата каде што се врши дејноста на јавната установа за заштита или работите на друго овластено правно лице.“

На предната страна од кожниот повез во кој се наоѓа легитимацијата, во горниот централен дел во боја е отпечатен грбот на Република Македонија, под него е отпечатен текстот: „Република Македонија“, под него „СЛУЖБЕНА ЛЕГИТИМАЦИЈА“, а под него е отпечатен заштитниот знак на Управата за заштита на културното наследство.

Член 4

Службената легитимација се издава од страна на директорот на Управата, преку врачување на непосредно претпоставеното одговорно лице на инспекторот за културно наследство, по полагање на испитот за лиценца за инспектор за културно наследство, согласно закон.

Член 5

Инспекторот на кој му престанал работниот однос треба најдоцна за 24 часа да ја врати службената легитимација во Управата за заштита на културното наследство, преку непосредно одговорното лице.

Кога легитимацијата е изгубена или има големо оштетување заради што е неупотреблива, или кога податоците кои се впишани во службената легитимација се променети, инспекторот за културно наследство може да бара да му се издаде нова легитимација најдоцна за пет дена од денот на поднесување на барањето.

Член 6

Со денот на влегување во сила на овој правилник престанува да важи Правилникот за образецот на легитимацијата на инспекторот за културно наследство и за начинот на нејзиното издавање („Службен весник на Република Македонија“ бр. 92/04).

Член 7

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

Бр. 52-2867/7
18 мај 2016 година
Скопје

Министер за култура,
д-р Елизабета Канческа-Милевска, с.р.



Република Македонија
Министерство за култура

УПРАВА ЗА ЗАШТИТА НА
КУЛТУРНОТО НАСЛЕДСТВО

СЛУЖБЕНА ЛЕГИТИМАЦИЈА



Фотографија



име, татково име и презиме
ИНСПЕКТОР ЗА КУЛТУРНО
НАСЛЕДСТВО
вид на инспектор

звање

М.П.

сер. Бр. _____

датум на издавање

датум на важење

Министер за култура
Елизабета Канческа-
Милевска

Врз основа на член 167 став (5) од Законот за заштита на културното наследство и член 45 став (2) од Законот за инспекциски надзор се издава службената легитимација на инспекторот за културно наследство односно лицето чие име, презиме и фотографија се наоѓаат на предната страна на оваа легитимација, кој е вработен во Управата за заштита на културното наследство, орган во состав на Министерството за култура и кој согласно член 168 од ЗЗКН е овластено да:

- Врши увид во состојбата на заштитените добра и нивно чување, одржување и користење, во археолошките, конзерваторските и други истражувања, изведувањето на работите на непосредна заштита и спроведувањето на други мерки на заштита и во извршувањето на законите и другите прописи и да бара потребни податоци за тоа;
- Да врши контрола на водењето на евиденциите, инвентарните и други јавни книги за заштитените добра и чувањето, достапноста и користењето на документацијата, вклучувајќи ги регистрите и документите за потеклото на добрата;
- Забрани спроведување на незаконоски мерки и дејствија;

- Нареди извршување на прописите и на пропишаните мерки на заштита или отстранување на утврдени недостатоци и неправилности;
- Нареди физичко, техничко и друго обезбедување на заштитени добра доколку постои опасност од нивно оштетување и уништување;
- Поднесе предлог за одземање на лиценца или друга издадена дозвола, одобрение или предлог за повлекување на претходна согласност и одобрение, издадени според одредбите на ЗЗКН;
- Времено да одземе заштитено движно добро кое е стекнато со вршење на кривично дело или прекршок и
- Без претходно најавување во секое време да влезе во просториите и да пристапи на местата каде што се врши дејноста на јавната установа за заштита или работите на друго овластено правно лице.



Република Македонија
СЛУЖБЕНА ЛЕГИТИМАЦИЈА



2472.

Врз основа на член 88-њ став (2) од Законот заштита на културното наследство („Службен весник на Република Македонија“ бр. 20/04, 115/07, 18/11, 148/11, 23/13, 137/13, 164/13, 38/14, 44/14, 199/14, 104/15, 154/15, 192/15 и 39/16), министерот за култура, донесе

П Р А В И Л Н И К
ЗА ФОРМАТА И СОДРЖИНАТА НА КОНЗЕРВАТОРСКАТА ЛИЦЕНЦА

Член 1

Со овој правилник се пропишува формата и содржината на конзерваторската лиценца.

Член 2

На кандидатот кој го положил испитот за добивање на конзерваторска лиценца му се издава лиценца на образец кој се печати на тврда хартија во бела боја со А4 формат.

Лиценцата од став 1 на овој член содржи: грбот на Република Македонија, натпис „РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА, МИНИСТЕРСТВО ЗА КУЛТУРА, УПРАВА ЗА ЗАШТИТА НА КУЛТУРНОТО НАСЛЕДСТВО“; законскиот основ за издавање на лиценцата, наслов „КОНЗЕРВАТОРСКА ЛИЦЕНЦА“ во кој е наведена областа за вршење работи на непосредна заштита на културното наследство; име, татково име и презиме на носителот на лиценцата; година и место на раѓање; податоци за стручната подготовка на носителот на лиценцата; датум на дипломирањето и назив на универзитетот на кој дипломирал; ден, месец и година кога носителот на лиценцата го положил испитот за добивање на конзерваторска лиценца и се стекнал со статус на овластен конзерватор и права врз таа основа согласно закон; број и датум на издавање на лиценцата и име и презиме и потпис на директорот на Управата за заштита на културното наследство и место за печат.

Образецот на конзерваторската лиценца е даден во прилог и е составен дел на овој правилник.

Член 3

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

Бр. 52-6227/1
17 мај 2016 година
Скопје

Министер за култура,
др ~~Елизабета Канческа-Милевска~~, с.р.

Прилог



РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА
МИНИСТЕРСТВО ЗА КУЛТУРА
УПРАВА ЗА ЗАШТИТА НА КУЛТУРНОТО НАСЛЕДСТВО

Врз основа на член 88-и став (1) од Законот за заштита на културното наследство,
директорот на Управата за заштита на културното наследство издава

КОНЗЕРВАТОРСКА ЛИЦЕНЦА
за вршење работи на непосредна заштита на културното наследство од областа на

на

(Име, татково име и презиме на носителот на лиценцата)

роден/а на _____ година во _____ општина _____,
Република Македонија, со стручна подготовка _____
_____ и диплома издадена на ден _____ година од _____.

На ден _____ година носителот на лиценцата го положи испитот за
добивање на конзерваторска лиценца и се стекна со статус на овластен конзерватор и права врз
таа основа согласно закон.

Бр. _____
_____ година
Скопје

М.П.

Директор на Управата за заштита
на културното наследство,

АГЕНЦИЈА ЗА ЛЕКОВИ И МЕДИЦИНСКИ СРЕДСТВА

2473.

Врз основа на член 138 став 2 од Законот за лекови-те и медицинските средства („Службен весник на Република Македонија“ бр.106/07, 88/10, 36/11, 53/11, 136/11, 11/12, 147/13, 164/13, 27/14, 43/14, 88/15, 154/15, 228/15, 7/16 и 53/16), директорот на Агенцијата за лекови и медицински средства донесе

П РА В И Л Н И К

ЗА НАЧИНОТ ЗА ИЗВЕСТУВАЊЕ НА НЕСАКА-НИТЕ ЕФЕКТИ ЗА ВРЕМЕ НА КОРИСТЕЊЕТО НА МЕДИЦИНСКОТО СРЕДСТВО, ВИДОВИТЕ НА РЕАКЦИИТЕ ШТО ГИ ПРЕДИЗВИКУВААТ, ПОСТАПУВАЊЕТО НА ЗДРАВСТВЕНИТЕ РАБОТНИЦИ И ДОБАВУВАЧИТЕ, КАКО И НАЧИНОТ НА ОРГАНИЗИРАЊЕ НА СИСТЕМОТ ЗА СЛЕДЕЊЕ НА НЕСАКАНИТЕ ЕФЕКТИ И РЕАКЦИИТЕ ОД МЕДИЦИНСКИТЕ СРЕДСТВА

I. ОПШТИ ОДРЕДБИ

Член 1

Со овој правилник се пропишува начинот за известување на несаканите ефекти за време на користењето на медицинското средство, видовите на реакции што ги предизвикуваат, постапувањето на здравствените работници и добавувачите, како и начинот на организирање на системот за следење на несаканите ефекти и реакции од медицинските средства (во натамошниот текст: системот на материовигиланца).

Член 2

Одделни изрази употребени во овој правилник го имаат следново значење:

1. „Несакана реакција (ефекти)“ на медицинското средство е секој несакан и штетен одговор на медицинското средство што се јавува при употреба на медицинското средство според пропишаниот начин на употреба или при примена на медицинското средство во текот на клиничко испитување;

2. „Сериозна несакана реакција“ на медицинското средство е секоја несакана реакција што предизвикува смрт, закана по животот, задржување на пациентот во болница или продолжување на престојот во болница, траен или значителен хендикеп/неспособност или конгенитална аномалија/ вроден дефект;

3. „Неочекувана несакана реакција“ на медицинското средство е секоја неочекувана и несакана реакција чија природа, тежина и исход не е во согласност со опишаните особини на медицинското средство или истите не се опишани во брошурата на испитувачот;

4. „Несакан настан“ е несакана појава која се случила за време на примената на медицинското средство и за која причинско-последичната врска со примената на медицинското средство не мора да биде докажана;

5. „Сериозен несакан настан“ е секој неочекуван настан кој има за последица смрт, закана по животот, задржување на пациентот во болница или продолжување на престојот во болница, траен или значителен хендикеп/неспособност или конгенитална аномалија/вроден дефект;

6. „Интеракција“ е промена во особините на медицинското средство предизвикани со истовремена примена на друго медицинско средство и/или лек, храна или некои други супстанции;

7. „Суспектно медицинско средство“ е секое медицинско средство за кое постои сомнеж дека предизвикало несакана реакција или интеракција;

8. „Клиничко испитување на медицинското средство“ е испитување што се врши на луѓе со цел на утврдување или потврдување на клиничките, фармаколошките, фармакодинамските дејства на едно или повеќе испитувани медицински средства, или на идентификација на секоја реакција на едно или повеќе испитувани медицински средства, а со цел за утврдување на неговата/нивната безбедност, односно ефикасност;

9. „Постмаркетиншко интервенциско клиничко испитување на медицинско средство“ е испитување во кое медицинското средство се применува согласно со условите наведени во одобрението за ставање на медицинското средство во промет, а за кое се потребни дополнителни дијагностички процедури, како и процедури за следење кои се дефинирани во протоколот за клиничкото испитување на медицинското средство;

10. „Постмаркетиншко неинтервенциско клиничко испитување на медицинско средство“ е испитување во кое медицинското средство се применува согласно со условите наведени во одобрението за ставање на медицинското средство во промет каде што изборот на пациенти не е однапред утврден со протоколот за клиничкото испитување и спаѓа во рутинската пракса на вообичаениот начин на лекување, со тоа што препишувањето на медицинското средство е јасно одвоено од одлуката пациентот да се вклучи во испитувањето. Дополнителни дијагностички процедури или процедури на следење не се применуваат, а добиените резултати се анализираат со епидемиолошки методи;

11. „Меѓународен датум на раѓање на медицинско средство“ (International Birth Data – IBDs), (во натамошниот текст: IBDs) е датумот на првото одобрение за ставање на новото медицинско средство во промет, а треба да го добие секој носител на одобрението во било која земја во светот;

12. „Датум на заклучување на податоци“ (Data lock point – DLP), (во натамошниот текст: DLP) е датум на прекинување на внесувањето на податоците што се обработуваат за периодичниот извештај за безбедноста на медицинско средство а се темели на IBDs и вообичаено се однесува на период од шест месеци;

13. „Злоупотреба на медицинско средство“ е секоја постојана или повремена, намерна, прекумерна употреба на медицинското средство, пропратена со штетни физички или психофизички ефекти;

14. „Неодобрена примена на медицинско средство“ е секоја примена на медицинското средство во терапевска индикација, или начин на употреба што не се наведени во особините на медицинското средство односно што не се одобрени;

15. „Спонтано пријавување“ е доброволно пријавување на несаканите реакции на медицинското средство во прометот, кои се појавиле во текот на употребата на медицинското средство, од страна на здравствените установи и здравствените работници;

16. „Задолжително пријавување“ е пријавување на сериозните несакани реакции на медицинското средство, забележани во текот на клиничкото испитување или во периодот по добивањето на одобрението, од

страна на производителот на медицинското средство, спонзорот на клиничкото испитување, истражувачот, односно одговорната установа во која се спроведува клиничкото испитување, како и носителот на одобрението;

17. „Ново медицинското средство“ е медицинското средство што се употребува помалку од пет години, односно медицинското средство што се употребува подолго време и има нов начин на примена или нова индикација;

18. „Протокол на клиничкото испитување“ е документ што ги содржи целите, планот, методологијата на испитувањето, начинот на обработка на податоците и организацијата на клиничкото испитување согласно начелата на добрата клиничка пракса;

19. „Мултицентрично клиничко испитување“ е клиничко испитување кое се изведува според единствен протокол на повеќе места на испитување и го спроведуваат поголем број на испитувачи, без оглед на тоа дали местата на испитување се во иста држава или во различни држави.

II. МАТЕРИОВИГИЛАНЦА ВО КЛИНИЧКО ИСПИТУВАЊЕ НА МЕДИЦИНСКО СРЕДСТВО

Член 3

Од страна на спонзорот на клиничкото испитување на медицинското средство или неговиот овластен претставник (во натамошниот текст: подносител на барањето) за кое е добиена дозвола за спроведување на клиничкото испитување или за постмаркетиншкото интервенциско клиничко испитување до Агенцијата се известува со пријавување за:

1) сериозни, неочекувани несакани реакции на медицински средства што се случиле во текот на клиничкото испитување;

2) сериозни, очекувани несакани реакции на медицински средства што се случиле во текот на клиничкото испитување, а кои имаат зголемена инциденца на јавување (што е клинички значајна);

3) сериозни, неочекувани несакани реакции на медицинското средство што е употребено како активна контрола, за кои се известува и носителот на одобрение то за ставање на медицинското средство во промет во Република Македонија.

Ако мултицентрично клиничко испитување се спроведува и во Република Македонија, од страна на подносителот на барањето се пријавуваат несаканите реакции на медицински средства од став 1 на овој член кои се појавиле во било која од земјите во кои се спроведува клиничкото испитување.

Член 4

Сериозните, неочекувани несакани реакции што се случиле за време на клиничкото испитување на медицински средства и кои имаат за последица смрт или закана по животот, од страна на подносителот на барањето веднаш се пријавуваат до Агенцијата и Етичката комисија за клинички испитувања на лековите и медицинските средства, а најдоцна 24 часа од првичното сознание (во натамошниот текст: иницијална пријава).

Пријавувањето од страна на подносителот на барањето се врши со доставување на целосна пријава до Агенцијата, најдоцна седум дена од денот на доставување на иницијалната пријава.

Сериозните, неочекувани несакани реакции што немаат смртен исход или не претставуваат закана по животот, од страна на подносителот на барањето се пријавуваат до Агенцијата, најдоцна 15 дена од денот на првото известување за ваквата несакана реакција.

Член 5

Иницијалната пријава содржи податоци особено за:

1. идентификациска ознака за пациентот (испитаникот) и негови иницијали;
2. име и каталожка ознака на медицински средства;
3. манифестирана несакана реакција;
4. идентификациска ознака за клиничко испитување и
5. назив и адреса на подносителот на барањето.

Член 6

Целосната пријава содржи податоци за:

1. клиничкото испитување: идентификациска ознака за клиничкото испитување (број на протокол), најзначајните податоци за клиничкото испитување (пр: фаза и цел на испитувањето, испитуваните медицински средства, индикација), број на одобрението за ставање во промет на медицинското средство;
2. пациентот односно испитаникот: иницијали, идентификациона ознака (шифра), возраст, пол, телесна тежина, висина, држава;
3. суспектно медицинско средство: име и каталожка ознака на медицинското средство, број на серија, индикација, начин на примена, датум и време на отпочнување и завршување со употребата на медицинското средство;
4. несаканите реакции;
5. истовремената употреба на други медицински средства и/или лекови, вклучително и диететски производи и друго, со исти податоци како и за суспектното медицинско средство;
6. испитувачите: име и презиме, број на телефон, земање и специјализација, потпис и датум на пријавата и
7. подносителот на барањето: назив и адреса, датумот на првото пријавување на сериозните неочекувани несакани реакции до спонзорот.

Член 7

За несаканите реакции од член 6 точка 4 од овој правилник се наведуваат следните податоци:

1. детален опис на сите реакции (знаци и симптоми) со наведување на местото на манифестација, сериозноста на манифестацијата, како и на критериумите врз основа на кои реакцијата се смета за сериозна;
2. датум и време на почетокот и крајот на реакцијата;
3. симптоматска терапија и други мерки превземени поради манифестираната несакана реакција;
4. информации за присуство или отсуство на несакани реакции по прекинот на употребата на медицинското средство и по повторната употреба на истиот;
5. информации за исходот на манифестираната реакција (смртен исход со податоци за причината за смртта, коментар за причинско - последичната поврзаност со суспектниот лек и наодите „postmortem“ - кога се достапни, трајно оштетување, задржување на пациентот во болница или продолжување на престојот во болница, ризик по животот или опоравување без последици) и

6. информации значајни за проценка на несаканата реакција (пр: историја на болеста, лабораториски резултати и наоди од дијагностички испитувања, алергија, бременост, злоупотреба на лекови или алкохол, фамилијарна анамнеза.

III. МАТЕРИОВИГИЛАНЦА НА МЕДИЦИНСКИТЕ СРЕДСТВА ВО ПРОМЕТ

Член 8

Од страна на здравствените установи и здравствени работници до Агенцијата се известува со пријавување за сите:

1. несакани реакции или настани на нови медицински средства или во случај на сомневање за несакани реакции или настани, како и реакциите/настаните што не се сериозни;

2. сериозни и неочекувани, несакани реакции на медицински средства (дури и ако не се од сериозен карактер) што е во употреба повеќе од пет години или во случај на сомневање на овие реакции;

3. информации за зголемена инциденца на манифестација на очекуваната реакција, клинички значајни интеракции, злоупотреби на медицински средства, предозирање, примена за време на бременост и доене, недостаток на ефикасност, како и информација за медицинска грешка.

Во случаите од став 1 точка 3 од овој член доволно е да постои само сомневање дека употребеното медицинско средство можеби предизвикало несакана реакција или настан кај пациентот.

Член 9

Известувањето за несаканите реакции од медицински средства, односно сомневањето за несаканата реакција на медицински средства, од страна на здравствените установи и здравствените работници се врши со доставување на пријава за несакани реакции на медицински средства, која е дадена во Прилог и е составен дел на овој правилник.

Член 10

Пријавата од член 9 од овој правилник содржи податоци за:

1. пациентот (иницијали, возраст и пол) и несаканата реакција (датум на почеток на реакцијата, опис на клиничката манифестација, исход и евентуалното лекување, поврзаност помеѓу несаканата реакција и суспектното медицинско средство);

2. суспектното медицинско средство и текот на несаканата реакција при прекин и/или повторна употреба на суспектното медицинско средство;

3. истовремена употреба на друго медицинско средство или лек со датум на почеток на употребата и историја на пациентот; и

4. производителот на суспектното медицинско средство (име и држава, број на серија) и подносителот на пријавата (датум на пријавување, потекло и тип на пријава, име и презиме, контакт телефон, занимање).

Член 11

Податоците за подносителот на пријавата за несаканата реакција на медицинско средство и податоците за пациентот, согласно закон се сметаат како класифицирана информација.

IV. НАЧИН НА ОРГАНИЗИРАЊЕ НА СИСТЕМОТ ЗА СЛЕДЕЊЕ НА НЕСАКАНИТЕ ЕФЕКТИ И РЕАКЦИИТЕ ОД МЕДИЦИНСКИТЕ СРЕДСТВА

Член 12

Во вршењето на работите од системот на материовигиланца се спроведуваат следните активности:

1. собирање, обработување и проценување на податоци за несаканите реакции на медицински средства и несаканите настани поврзани со употребата на медицински средства во текот на клиничкото испитување или во прометот на медицински средства, односно во постмаркетиншкото интервенциско клиничко испитување на медицинско средство;

2. обработување и проценување на периодични извештаи за безбедноста на медицински средства, добиени од носителот на одобрението за ставање на медицинско средство во промет;

3. собирање, обработување и проценување на податоци од постмаркетиншкото неинтервенциско клиничко испитување на медицинско средство, добиени од носителот на одобрението за ставање на медицинско средство во промет;

4. известување на носителот на одобрението за ставање на медицинско средство во промет за сериозните несакани реакции на лекот и тоа веднаш, а најдоцна 15 дена од датумот на приемот на овие информации;

5. известување на здравствените работници за сериозните несакани реакции на медицинско средство и за значајните промени во безбедноста на медицинско средство и тоа веднаш, а најдоцна 15 дена од датумот на прием на овие информации;

6. поттикнување на здравствените работници да ги пријавуваат несаканите настани и несаканите реакции на медицинско средство, односно сомневањето за нив;

7. одржување на база на податоци од информациите собрани во системот на материовигиланца што се достапни на јавноста и на надлежните органи во земјата и во странство; или

8. разменување на информации собрани во системот на материовигиланца со надлежните органи за материовигиланца во други земји.

Член 13

Врз основа на собраните податоци за несаканите реакции на медицинско средство во текот на клиничките испитувања на медицинско средство, може да се предложат следните мерки:

1. следење на протоколот на клиничко испитување на медицинско средство;

2. спроведување на контрола врз клиничкото испитување на медицинско средство; или

3. прекинување на клиничкото испитување на медицинско средство.

Член 14

Системот на материовигиланца кај носителот на одобрението за ставање на медицинско средство во промет се организира од страна на вработеното одговорно лице од областа на здравството.

Член 15

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

Бр. 02-4843/3
17 мај 2016 година
Скопје

Директор,
Марија Дарковска-Серафимовска, с.р.

прилог

ПРИЈАВА ЗА НЕСАКАНИ РЕАКЦИИ НА МЕДИЦИНСКИ СРЕДСТВА	

Пополнува Агенцијата за лекови и медицински средства

I. ПОДАТОЦИ ЗА ПАЦИЕНТОТ И НЕСАКАНАТА РЕАКЦИЈА

1. Иницијали на пациентот	1а. Држава	2. Датум на раѓање			2а. Возраст години	3. Пол	4-6 Почеток на несаканата реакција			8-13 ИСХОД ОД НЕСАКАНАТА РЕАКЦИЈА
		Ден	Месец	Година			Ден	Месец	Година	☐ Оздрување без последици ☐ Оздрување со последици ☐ Несакано дејство во тек ☐ Смрт ☐ Загрозување на животот ☐ Непознат
7 + 13 ОПИШЕТЕ ЈА НЕСАКАНАТА РЕАКЦИЈА (-А) (вклучувајќи и релевантни податоци од изведени тестови / лабораториски анализи)										
13. ПОВРЗАНОСТ ПОМЕЃУ НЕСАКАНАТА РЕАКЦИЈА И СУСПЕКТНОТО МЕДИЦИНСКО СРЕДСТВО 1. Сигурна 2. Веројатна 3. Можна 4. Малку веројатна 5. Не може да се класифицира										

II. ПОДАТОЦИ ЗА СУСПЕКТНОТО МЕДИЦИНСКО СРЕДСТВО

14. СУСПЕКТНО МЕДИЦИНСКО СРЕДСТВО (име и класа)	18. ДАЛИ РЕАКЦИЈАТА ИСЧЕЗНА ПО ПРЕКИНОТ НА ПРИМЕНАТА НА МЕДИЦИНСКОТО СРЕДСТВО ☐ ДА ☐ НЕ ☐ Непознато
15. НАЧИН НА ПРИМЕНА	19. ДАЛИ РЕАКЦИЈАТА ПОВТОРНО СЕ ЈАВУВА ПО ПОВТОРЕНАТА ПРИМЕНА НА МЕДИЦИНСКОТО СРЕДСТВО ☐ ДА ☐ НЕ ☐ Непознато
16. ИНДИКАЦИЈА ЗА ПРИМЕНА	
17. ДАТУМ НА ПОЧЕТОК И КРАЈ НА ПРИМЕНАТА НА МЕДИЦИНСКОТО СРЕДСТВО (од / до)	

III. ПОДАТОЦИ ЗА ИСТОВРЕМЕНА УПОТРЕБА НА ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ СРЕДСТВА И/ИЛИ ЛЕКОВИ И ИСТОРИЈА НА ПАЦИЕНТОТ

20. ИСТОВРЕМЕНА УПОТРЕБА НА ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ СРЕДСТВА И/ИЛИ ЛЕКОВИ И ДАТУМ НА ПРИМЕНА (не се вклучуваат лековите употребени за третман на несаканото дејство)
21. ДРУГИ РЕЛЕВАНТНИ ПОДАТОЦИ (пр: дијагностички процедури, алергија, бременост и др.)

IV. ПОДАТОЦИ ЗА ПРОИЗВОДИТЕЛОТ И ПОДНОСИТЕЛОТ НА ПРИЈАВАТА

22 а. ПРОИЗВОДИТЕЛ (назив и адреса)		24. Подносител на пријавата: Здравствена установа:	
22 б. Број на серијата на медицинското средство	22 в. Датум на пополнување на пријавата	Име и презиме на здравствен работник, специјалност: Адреса: Контакт телефон: Електронска пошта: Потпис:	
22 г. Извор на пријавата ☐ Болница Вон болнички извор ☐ Општ доктор ☐ Доктор специјалист ☐ Друго	23. Тип на пријава ☐ Спонтанa ☐ Од клиничка студија ☐ Целно мониторирање на подносливоста на медицинското средство		

Податоците што се содржани во пополнетата пријава се сметаат за класифицирани информации. За пополнување на пријавата доволно е само сомневање дека забележаната појава е несакана реакција на применетото медицинско средство.

*Не се откажувајте од пријавувањето, ако Ви недостасуваат податоци – доволно е само сомневање за несакана реакција. Податоците може да бидат значајни за безбедната примена на медицинските средства.

Пополнетата пријава испратете ја до Агенцијата за лекови и медицински средства ул. „Св. Кирил и Методиј“ бр. 54 кат 1, 1000 Скопје, тел: (02) 5112-394.

РЕГУЛАТОРНА КОМИСИЈА ЗА ЕНЕРГЕТИКА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА**2474.**

□ Регулаторната комисија за енергетика на Република Македонија, врз основа на член 151, став 7 од Законот за енергетика („Службен весник на Република Македонија“ бр. 16/11, 136/11, 79/13, 164/13, 41/14, 151/14, 33/15, 192/15, 215/15, 6/16 и 53/16) и член 9, став 5 од Правилникот за повластени производители на електрична енергија од обновливи извори на енергија („Службен весник на Република Македонија“ бр. 18/12, 97/12, 63/13 и 25/15) на ден 18.5.2016 година, донесе

РЕШЕНИЕ**ЗА ПРЕСТАНУВАЊЕ НА ВАЖНОСТА НА РЕШЕНИЕТО ЗА СТЕКНУВАЊЕ НА ПРИВРЕМЕН СТАТУС НА ПОВЛАСТЕН ПРОИЗВОДИТЕЛ НА ЕЛЕКТРИЧНА ЕНЕРГИЈА ПРОИЗВЕДЕНА ОД ОБНОВЛИВИ ИЗВОРИ НА ЕНЕРГИЈА**

1. Решението за стекнување на привремен статус на повластен производител на електрична енергија произведена од обновливи извори на енергија за хидроелектроцентралата „ХЕЦ 268 ГОЛЕМА РЕКА“ на Друштвото за производство, трговија на големо и мало, увоз-извоз и услуги ЕНЕРГОРЕМОНТ-МЗТ-ХЕРЦ ДОО Битола, УП1 бр. 08-149/13 од 25.06.2013 година и 1.6.2015 година, објавено во „Службен весник на Република Македонија“ бр. 90/13 и 92/15, ПРЕСТАНУВА ДА ВАЖИ.

2. Ова решение влегува во сила со денот на донесувањето, а се објавува во „Службен весник на Република Македонија“.

УП1 бр. 08-149/13
18 мај 2016 година
Скопје

Претседател,
Димитар Петров, с.р.

МИНИСТЕРСТВО ЗА ТРУД И СОЦИЈАЛНА ПОЛИТИКА**2475.**

Врз основа на членот 10 од Законот за исплата на платите во Република Македонија („Службен весник на Република Македонија“ бр. 70/94, 62/95, 33/97, 50/01, 26/02, 46/02, 37/05, 121/07, 161/08, 92/09, 97/10, 11/12, 145/12, 170/13, 139/14 и 147/15), Министерството за труд и социјална политика

ОБЈАВУВА

1. Стапката на трошоците на живот за месец април 2016 година, во однос на месец март 2016 година, е висока за 0,1%.

2. Правото на пораст на платите за месец април 2016, во однос на месец март 2016 година, за работодавачите од членот 3 став 1 од Законот за исплата на платите во Република Македонија изнесува 0,05%.

Министер,
д-р Фросина Ташевска-Ременски, с.р.



Службен весник
на Република Македонија



www.slvesnik.com.mk

contact@slvesnik.com.mk

Издавач: ЈП СЛУЖБЕН ВЕСНИК НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА, ц.о. - Скопје
бул. „Партизански одреди“ бр. 29. Поштенски фах 51.
в. д. директор и одговорен уредник – Ангела Атанасова
телефон: +389-2-55 12 400
телефакс: +389-2-55 12 401

Претплатата за 2016 година изнесува 10.100 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



2016100