

Службен весник

на Република Македонија

Број 18

1 февруари 2013, петок

година LXIX

www.slvesnik.com.mk

contact@slvesnik.com.mk



СОДРЖИНА

	Стр.		Стр.
651. Решение за разрешување од должноста национален координатор за имплементација на Националната платформа за намалување на ризици од несреќи и катастрофи на Република Македонија	2	658. Правилник за обврските и условите кои треба да ги исполнуваат правните лица за ставање во промет на средствата за идентификација на животни во однос на просториите, опремата, како и условите и роковите за ставање во промет на средства за идентификација	6
652. Решение за разрешување од должноста в.д. заменик на директорот на Агенцијата за странски инвестиции и промоција на извозот на Република Македонија	2	659. Правилник за овластените одгледувачи за системот за идентификација и регистрација на животните	7
653. Риболовна основа за изменување и дополнување на риболовната основа за риболовна вода “Преспанско Езеро” за период 2011-2016	2	660. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на обрасците предвидени во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство	8
654. Правилник за информациите и податоците што се доставуваат во прилог на нотификацијата за извоз на ГМО или ГМО производ и нивните карактеристики	3	661. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на референтни цени во специјалистичко – консултативната здравствена заштита	11
655. Одлука од Уставниот суд на Република Македонија У. бр. 148/2012 од 23 јануари 2013 година	4	662. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на референтни цени на услуги во болничката здравствена заштита за акутни случаи	18
656. Одлука за изменување на Одлуката за расположливите депозити	5		
657. Правилник за идентификација и регистрација на домашните миленици	5		

	Стр.		Стр.
663. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на референтни цени на лекови кои се на листата на лекови кои паѓаат на товар на Фондот за здравствено осигурување на Македонија.....	19	666. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на референтни цени на лекови кои се на листата на лекови кои паѓаат на товар на Фондот за здравствено осигурување на Македонија.....	29
664. Одлука за изменување и дополнување на Одлуката за утврдување на обрасците предвидени во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство.....	26	667. Правилник за изменување и дополнување на Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство.....	30
665. Одлука за дополнување на Одлуката за утврдување на референтни цени за здравствени услуги од областа на очната хирургија.....	28	668. Правилник за изменување и дополнување на Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство.....	31
		Огласен дел	1-32

ВЛАДА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА 651.

Врз основа на член 36 став 6 од Законот за Владата на Република Македонија („Службен весник на Република Македонија“ бр. 59/2000, 12/2003, 55/2005, 37/2006, 115/2007, 19/2008, 82/2008, 10/2010 и 51/2011), Владата на Република Македонија, на седницата одржана на 29 јануари 2013 година, донесе

РЕШЕНИЕ ЗА РАЗРЕШУВАЊЕ ОД ДОЛЖНОСТА НАЦИОНАЛЕН КООРДИНАТОР ЗА ИМПЛЕМЕНТАЦИЈА НА НАЦИОНАЛНАТА ПЛАТФОРМА ЗА НАМАЛУВАЊЕ НА РИЗИЦИ ОД НЕСРЕКИ И КАТАСТРОФИ НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

1. Д-р Панде Лазаревски се разрешува од должноста национален координатор за имплементација на Националната платформа за намалување на ризици од несреки и катастрофи на Република Македонија, на него во барање, поради заминување на друга должност, заклучно со 31 јануари 2013 година.

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

Бр. 23-314/2 Претседател на Владата
29 јануари 2013 година на Република Македонија,
Скопје м-р **Никола Груевски**, с.р.

652.

Врз основа на член 10 став 3 од Законот за основање Агенција за странски инвестиции и промоција на извозот на Република Македонија („Службен весник на Република Македонија“ бр. 57/2010 и 36/2011), Владата на Република Македонија, на седницата одржана на 29 јануари 2013 година, донесе

РЕШЕНИЕ ЗА РАЗРЕШУВАЊЕ ОД ДОЛЖНОСТА В.Д. ЗА- МЕНИК НА ДИРЕКТОРОТ НА АГЕНЦИЈАТА ЗА СТРАНСКИ ИНВЕСТИЦИИ И ПРОМОЦИЈА НА ИЗВОЗОТ НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

1. Христијан Делев се разрешува од должноста вршител на должноста заменик на директорот на Агенцијата за странски инвестиции и промоција на извозот на Република Македонија, заклучно со 20 јануари 2013 година, поради заминување на друга функција.

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

Бр. 23 - 752/1 Претседател на Владата
29 јануари 2013 година на Република Македонија,
Скопје м-р **Никола Груевски**, с.р.

МИНИСТЕРСТВО ЗА ЗЕМЈОДЕЛСТВО, ШУМАРСТВО И ВОДОСТОПАНСТВО

653.

Врз основа на член 16 став 3 од Законот за рибарство и аквакултура („Службен весник на Република Македонија“ број 7/08, 67/10, 47/11, 53/11 и 95/12), министерот за земјоделство, шумарство и водостопанство донесе

РИБОЛОВНА ОСНОВА ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА РИ- БОЛОВНАТА ОСНОВА ЗА РИБОЛОВНА ВОДА “ПРЕСПАНСКО ЕЗЕРО” ЗА ПЕРИОД 2011-2016

1. Во Риболовната основа за риболовната вода “Преспанско Езеро” за период 2011 -2016 (“Службен весник на Република Македонија” број 145/11) во точка 6 ставот 2 се менува и гласи:

“На риболовното подрачје Преспанско Езеро дозволен е стопанскиот риболов со најмалку десет рибари. Со оглед на количините за расположивиот улов (принос), како и фактот дека станува збор за брзо растечки видови со поголем репродуктивен капацитет во споредба со споро растечките, се утврдува дека од 363 тони годишен прираст, 62% можат да се користат за стопански риболов. Во килограми дозволеният лов од сите видови риби изнесува 226.000 кг.”

Во ставот 7 по зборовите “Голема Река” во првата реченицата точката се брише и се додаваат зборовите “и на дел од плажата во Претор.”

2. Во точка 8 потточка 8.1. во ставот 1 бројот “12” се заменува со бројот “4”, а бројот “10” се заменува со бројот “2”.

Потточката 8.3. се менува и гласи:

“За Преспанското Езеро, со оглед на присутноста на рибата сончарка и карасот во рибната населба, во периодот на траење на оваа риболовна основа потребно е организирање мелиоративен риболов, со цел за намалување на нивната популација, кој ќе се изведува во соработка со овластена институција од областа на рибарството.”

Во потточка 8.4. Табелата се менува и гласи:

крап	Cyprinus carpio	40 cm
клен	Squalius prespensis	25 cm
грунец	Rutilus prespensis	15 cm
белвица	Alburnus belvica	12 cm
карас	Carassius gibelio	Нема ограничување
сончарка	Lepomis gibbosus	Нема ограничување

Потточката 8.5. се менува и гласи:

“Периодите во кои природно се мрести рибата често пати варираат и затоа се наведени во пошироки временски рамки. Периодот на природен мрест се утврдува пред се во зависност од климатските фактори. а врз основа на следење на состојбите на популациите и трае 30 дена во наведените временски рамки и тоа:

- крап од 01 април до 30 јуни,
- клен од 01 мај до 15 јуни,
- грунец од 01 мај до 30 јуни,
- белвица од 01 мај до 30 јуни.”

Потточката 8.8. се менува и гласи:

“Во утврдениот период за природен мрест од 30 дена во потточка 8.5. од оваа риболовна основа, на Преспанското Езеро не е дозволено ловeње на риба како и вознемирување на рибите (движење - со пловни објекти) во и околу појасите на трска од бреговата линија на растојание до 200 м кон езерската шир.”

3. Во точка 9 потточката 9.1. по ставот 1 се додава нов став 2 кој гласи:

“Заради обезбедување на порибителен материјал од автохтон крап за порибување на риболовното подрачје Преспанско Езеро треба да постои репроцентар за производство подмладок од овој вид риба со капацитет за производство на најмалку 2 000 000 единки со тежина од 5 - 10 грама добиен од матици уловени од самото езеро.”

4. Во точка 10 во став 1 Табелата 11 се менува и гласи:

Народно име	латински назив	количества дозволен лов во кг
крап	Cyprinus carpio	35.000
клен	Squalius prespensis	6.000
грунец	Rutilus prespensis	15.000
белвица	Alburnus belvica	170.000
карас	Carassius gibelio	Нема ограничување
сончарка	Lepomis gibbosus	Нема ограничување
ВКУПНО		226.000

Насловот на Табелата 12 и Табелата 12 се менуваат и гласат:

“Табела 12. Дозволените количества улов за рекреативен риболов

народно име	латински назив	количества дозволен лов во кг
крап	Cyprinus carpio	4.000
клен	Squalius prespensis	3.000
грунец	Rutilus prespensis	6.000
белвица	Alburnus belvica	18.000
карас	Carassius gibelio	Нема ограничување
сончарка	Lepomis gibbosus	Нема ограничување
ВКУПНО		31.000

Ставот 2 се менува и гласи:

“Вкупна количина на дневен улов за крап изнесува 5 кг по риболовец по дозвола, а за останатите дозволените видови риби 4 кг.”

Ставот 3 се брише.

5. Точката 11. се менува и гласи:

“Вршење на риболов на одделните видови риби е дозволено вон утврдениот период за природен мрест од 30 дена во потточка 8.5 од оваа риболовна основа.”

6. Точката 12 се менува и гласи:

“За стопански риболов:

На риболовното подрачје Преспанско Езеро дозволен е стопански риболов со стоечки и повлечни мрежи и струк.

Риболовот на крап е дозволен со стоечки мрежи со должина не поголема од 50 метри, најголема висина од пет метри и со димензија на окца со најмалку 45 мм. Риболовот на преспанска белвица (плашица) е дозволен со стоечки мрежи со најголема должина од 45 метри и височина до три метри со димензија на окцата од 16 мм. За останатите видови риби риболовот е дозволен со стоечки мрежи со најголема должина од 45 метри, најголема висина од три метри и димензии на окца со најмалку 20 мм. За останатите видови риби дозволен е риболов и со повлечни мрежи со најголема должина од 500 метри, најголема висина од три метри и димензии на окца од најмалку десет мм. За риболов на сом дозволен е и струк со најмногу 50 јадици.

За вршење стопански риболов на риболовното подрачје Преспанско Езеро минимум потребна риболовна опрема се десет чамци со десет вонбродски мотори.

Бројот на максималниот дозволен алат по рибар е прикажан во табелата подолу:

Табела 13. Број на максимум дозволен риболовен алат по рибар

народно име	латински назив	број на мрежи
крап	Cyprinus carpio	15
клен	Squalius prespensis	15
грунец	Rutilus prespensis	15
белвица	Alburnus belvica	20
карас	Carassius gibelio	15

За рекреативен риболов:

Рекреативен риболов на сите видови риби е дозволен со две риболовни трски со по три јадици на трска или три риболовни трски со по една јадица на трска, со или без машинка и природни и вештачки мамци.”

7. Оваа риболовна основа се објавува во “Службен весник на Република Македонија”.

Бр. 08-14219/4
24 јануари 2013 година
Скопје

Министер за земјоделство,
шумарство и водостопанство,
Љупчо Димовски, с.р.

МИНИСТЕРСТВО ЗА ЖИВОТНА СРЕДИНА И ПРОСТОРНО ПЛАНИРАЊЕ 654.

Врз основа на член 54 став (7) од Законот за генетски модифицирани организми („Службен весник на Република Македонија“ бр. 35/08), министерот за животна средина и просторно планирање во согласност со министерот за земјоделство, шумарство и водостопанство и министерот за здравство, донесе

П Р А В И Л Н И К ЗА ИНФОРМАЦИИТЕ И ПОДАТОЦИТЕ ШТО СЕ ДОСТАВУВААТ ВО ПРИЛОГ НА НОТИФИКАЦИЈАТА ЗА ИЗВОЗ НА ГМО ИЛИ ГМО ПРОИЗВОД И НИВНИТЕ КАРАКТЕРИСТИКИ

Член 1

Со овој правилник се пропишуваат информациите и податоците што се доставуваат во прилог на нотификацијата за извоз на ГМО или ГМО производ и нивните карактеристики.

Член 2

(1) Покрај информациите и податоците наведени во член 54 став (1) од Законот за генетски модифицирани организми, во прилог кон нотификацијата за извоз на ГМО или ГМО производ, се доставуваат и следните информации и податоци:

- за намената на употребата на ГМО или на ГМО производот се доставуваат информации и податоци за употребата на живиот модифициран организам или на неговите производи, вклучително на преработените материјали кои водат потекло од жив модифициран организам, а кои содржат забележливи невообичаени комбинации на репликативен генетски материјал добиен со примена на модерната биотехнологија;

- за потеклото на ГМО или на ГМО производот, односно се доставуваат податоци за центрите на потекло и центрите на генетска разновидност, доколку се познати, на приемниот организам и/или на родителските организми и опис на животните средини каде што опстојуваат или се размножуваат организмите; и

- законските одредби поврзани со употребата и режимот на увоз/извоз/транзит на ГМО и ГМО производите во земјата увозник, односно, доколку во земјата што увезува постои забрана, доколку постојат други ограничувања или податоци за доколку ГМО или ГМО производот бил одобрен за општо ослободување, и/или доколку живиот модифициран организам е забранет во земјата што увезува, причината или причините за забраната.

Член 3

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

Бр. 07 - 9281/2	Министер за животна средина и просторно планирање, Абдилаќим Адеми, с.р.
20 ноември 2012 година Скопје	
Бр. 02 - 12561/1	Министер за земјоделство, шумарство и водостопанство, Љупчо Димовски, с.р.
26 ноември 2012 година Скопје	
Бр. 08 - 9799/4	Министер за здравство, Никола Тодоров, с.р.
27 декември 2012 година Скопје	

УСТАВЕН СУД НА РЕПУБЛИКА
МАКЕДОНИЈА

655.

Уставниот суд на Република Македонија, врз основа на членовите 110 и 112 од Уставот на Република Македонија и член 70 од Деловникот на Уставниот суд на Република Македонија (“Службен весник на Република Македонија” бр. 70/1992), на седницата одржана на 23 јануари 2013 година, донесе

О Д Л У К А

1. СЕ УКИНУВА член 39 став 7 од од Законот за Државниот пазарен инспекторат („Службен весник на Република Македонија“ бр. 24/2007, 81/2007 и 36/2011).

2. Оваа одлука ќе се објави во “Службен весник на Република Македонија”.

3. Уставниот суд на Република Македонија по иницијатива на Игорчо Точев од Кочани, со Решение У.бр. 148/2012 од 20 ноември 2012 година, поведе постапка за оценување на уставноста на членот од Законот означен во точката 1 од оваа одлука, затоа што основано се постави прашањето за неговата согласност со Уставот.

4. Судот на седницата утврди дека според оспорениот член 39 став 7 од Законот за Државниот пазарен инспекторат, прекршочниот орган од членот 8 став 2 на овој закон е исклучиво надлежен за водење на прекршочна постапка и за изрекување на прекршочни санкции од ставовите 1 и 2 на овој член во согласност со Законот за прекршоците.

5. Според член 8 став 1 алинеја 3 од Уставот на Република Македонија, владеешето на правото е темелна вредност на уставниот поредок на Република Македонија.

Членот 51 од Уставот предвидува дека во Република Македонија законите мораат да бидат во согласност со Уставот, а сите други прописи со Уставот и со закон. Секој е должен да ги почитува Уставот и законите.

Оспорената одредба е поместена во делот на прекршочните одредби на Законот со кој е утврдена прекршочната одговорност за физички и правни лица за прекршоците утврдени во самата одредба и таа во ставот 7, во оспорениот дел содржи упатување на одредбата од членот 8 од Законот. Членот 8 од Законот е општа одредба во која е утврдена надлежноста на инспекторатот за вршење на инспекциски надзор. Одредбата од членот 8 од Законот, првобитно, во основниот текст на Законот содржела 3 става, подоцна со Законот за изменување и дополнување на Законот за државен пазарен инспекторат („Службен весник на Република Македонија“ бр. 81/2007) била изменета со додавање на нов став 4.

Со последната измена во Законот за изменување и дополнување на Законот за државен пазарен инспекторат („Службен весник на Република Македонија“ бр. 36/2011) членот 8 во целост бил изменет и тој сега гласи: Инспекторатот врши инспекциски надзор над примената на законите и прописите донесени врз основа на закон во работењето на трговските друштва, правните и физичките лица (во натамошниот текст: субјект на надзор), како и изрекување на инспекциски мерки со цел за отстранување на утврдените неправилности.”

Од цитираната содржина на членот 8 произлегува дека тој сега има само еден став, на што се укажува и во поднесената иницијатива во која оваа одредба се оспорува од аспект на принципот на владеешето на правото.

Владеешето на правото како темелна вредност на уставниот поредок на Република Македонија утврдена во членот 8 став 1 алинеја 3 од Уставот, подразбира дека во правниот поредок треба да егзистираат само јасни, прецизни и недвосмислени норми. Во случај кога тие во себе содржат некако повикнување, упатување на друга норма, таа неминовно мора да е дел од правниот поредок за да таквото уредување претставува една логична, правно функционална целина, што не е случај со означениот дел на членот 39 став 7 од Законот. Со оглед на тоа што оспорениот член 39 став 7 содржи повикнување на ставот 2 од членот 8 од Законот, кој веќе не е во правниот поредок, Судот оцени дека оспорената одредба од членот 39 став 7 од Законот не е во согласност со принципот на владеешето на правото утврден во членот 8 став 1 алинеја 3 од Уставот.

Судот оцени дека укинувањето треба да се однесува на целината на ставот 7 на членот 39, а не само делот „став 2“, поради тоа што во текстот на изменетиот член 8 од Законот за државен пазарен инспекторат воопшто не е предвиден институтот прекршочен орган.

6. Врз основа на изнесеното, Судот одлучи како во точката 1 од оваа одлука.

7. Оваа одлука Судот ја донесе во состав од претседателот на Судот Бранко Наумоски и судиите д-р Наташа Габер-Дамјановска, Елена Гошева, Исмаил Дарлишта, Јован Јосифовски, Сали Мурати, д-р Гзиме Старова и Владимир Стојаноски.

У. бр. 148/2012
23 јануари 2013 година
Скопје

Претседател
на Уставниот суд на Република
Македонија,
Бранко Наумоски, с.р.

**НАРОДНА БАНКА НА РЕПУБЛИКА
МАКЕДОНИЈА**

656.

Врз основа на член 21 и член 47 став 1 точка 6 од Законот за Народната банка на Република Македонија („Службен весник на Република Македонија“ бр. 158/10 и 123/12), Советот на Народната банка на Република Македонија донесе

**О Д Л У К А
ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА
РАСПОЛОЖЛИВИТЕ ДЕПОЗИТИ**

1. Во Одлуката за расположливите депозити („Службен весник на Република Македонија“ бр. 49/12), во точката 4, во ставот 1, процентот: „1,0%“ се заменува со процентот: „0,75%“.

2. Оваа одлука влегува во сила со денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се применува од 1 февруари 2013 година.

О. бр. 02-15/1-2/2013
31 јануари 2013 година
Скопје

Гувернер
и претседавач на Советот
на Народна банка на
Република Македонија,
Димитар Богов, с.р.

**АГЕНЦИЈА ЗА ХРАНА И
ВЕТЕРИНАРСТВО**

657.

Врз основа на член 11 став (7) и член 12 став (3) од Законот за идентификација и регистрација на животните („Службен весник на Република Македонија бр. 95/12“), директорот на Агенцијата за храна и ветеринарство донесе

**П РА В И Л Н И К
ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЈА И РЕГИСТРАЦИЈА НА
ДОМАШНИТЕ МИЛЕНИЦИ****Член 1**

Со овој правилник се пропишува:

- содржината и начинот на водење на Електронската база на податоци за домашните миленици;
- податоците кои одгледувачот на домашен миленик ги доставува до Агенцијата за храна и ветеринарство;
- начинот на известување до Електронската база на податоци;
- содржината на податоците кои ги содржат средствата за идентификација на домашните миленици како и другите барања кои средствата за идентификација треба да ги исполнат и
- начинот и постапката на идентификација на домашните миленици.

Член 2

Одредбите на овој правилник се применуваат на кучиња и мачки кои согласно одредбите од годишната наредба треба задолжително да се вакцинираат против беснило и кучињата скитници кои согласно член 25 од

Законот за заштита и благосостојба на животните се заловуваат од страна на општините, општините во градот Скопје односно градот Скопје.

Член 3

(1) По извршената апликација на микрочипот на животните од член 2 на овој правилник, овластеното ветеринарно друштво кое ја извршило апликацијата ги внесува следните податоци за животното и неговиот одгледувач/сопственик во Електронската база на податоци:

- а) За животното:
 - име на домашниот миленик;
 - датум на раѓање;
 - раса;
 - пол;
 - боја на влакното;
 - идентификациски број на микрочипот;
 - датум на апликација на микрочипот;
 - број на пасош и
 - датум на издавање на пасошот.

б) За одгледувачот:

- име и презиме;
- единствен матичен број;
- адреса на живеење и
- телефонски број.

в) Податоци за здравствената состојба на животните (вакцинации, ревакцинации и сл.)

(2) Секоја промена во однос на податоците за животното или сопственикот треба да се пријават до надлежното ветеринарно друштво во рок од 30 дена од настанокот на промената по што ветеринарното друштво ги внесува промените во електронската база на податоци.

(3) Во случај на угинување или губење на животното, истото треба да биде пријавено до надлежното ветеринарно друштво во рок од 30 дена при што се внесуваат следните податоци:

- датум на одјава и
- причина за одјавата (смрт, извоз, продажба, изгубено).

(5) Во случај на купопродажба, купувачот на животното треба истото да го пријави до надлежното ветеринарно друштво во рок од 30 дена.

(6) Во случај кога куче ќе касне човек, официјалниот ветеринар ќе ги внесе во Електронската база на податоци следните информации:

- датум на настанатиот инцидент и
- опис на инцидентот.

Член 4

(1) Содржината на микрочипот треба да биде во согласност со МКС ISO стандардите 11784 и 11785.

(2) Микрочипот содржи единствен 15-то цифрен број кој е добиен на следниов начин:

- првите три цифри го означуваат кодот на државата – 807, во согласност со МКС EN ISO стандардот 3166;
- четвртата цифра е нула;
- петтата и шесттата цифра се добиваат со одземање од бројот 991 од кодот на произведувачот на микрочипот, одреден со ICAR стандардите на Меѓународен комитет за регистрација на животните и
- од седмата па се до 15-та цифра е единствен идентификациски број.

659.

Врз основа на член 25 став (7) од Законот за идентификација и регистрација на животните („Службен весник на Република Македонија“ бр. 95/12), директорот на Агенцијата за храна и ветеринарство донесе

**П РА В И Л Н И К
ЗА ОВЛАСТЕНИТЕ ОДГЛЕДУВАЧИ ЗА СИСТЕМОТ
ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЈА И РЕГИСТРАЦИЈА
НА ЖИВОТНИТЕ**

Член 1

Со овој правилник се пропишуваат условите кои овластените одгледувачи треба да ги исполнат во поглед на соодветната опрема за спроведување на системот за идентификација и регистрација на животните, начинот на овластување на одгледувачите на животни, кланиците, собирните центри и добиточните пазари, содржината на програмата за обука на одгледувачи, начинот за спроведување на обуката која треба да ја поминат одгледувачите за да бидат овластени како и начинот на внесување на податоците и роковите за внес на податоците во Електронската база на податоци за животните на своето одгледувалиште.

Член 2

(1) Овластените одгледувачи за спроведување на системот за идентификација и регистрација на животните од Агенцијата за храна и ветеринарство (во натамошниот текст: Агенцијата) добиваат корисничко име и лозинка за пристап до Електронската база на податоци.

(2) Овластените одгледувачи треба да се технички подготвени да се поврзат со Електронската база на податоци за што треба да поседуваат компјутер и стабилна интернет врска и треба редовно да ги ажурираат податоците во базата.

(3) Овластените одгледувачи треба да имаат опрема за апликација соодветна на средствата за идентификација.

Член 3

(1) За да бидат овластени, одгледувачите треба да достават барање за овластување.

(2) Кон барањето од став (1) од овој член, одгледувачот доставува уверение за успешно завршена обука.

(3) Агенцијата согласно член 25 став (4) од Законот за идентификација и регистрација на животните по утврдувањето на исполнетоста на условите им издава овластување за вршење активности за апликација на средства за идентификација и регистрација на животни и внесување на податоци во Електронска база на податоци исклучиво за животните од своето одгледувалиште.

Член 4

За добивање на овластување за вршење активности за апликација на средства за идентификација и регистрација на животни и внесување на податоци во Електронска база на податоци, одгледувачите треба успешно да завршат обука според Програма за обука на одгледувачи чија содржина е дадена во Прилог кој е составен дел на овој правилник.

Член 5

(1) Обуката за овластување за вршење активности за апликација на средства за идентификација и регистрација на животни и внесување на податоци во Електронска база на податоци ја спроведуваат стручни лица од Агенцијата назначени со решение од страна на директорот на Агенцијата.

(2) По завршување на обуката одгледувачите полагаат испит со кој се врши проценка на оспособеноста на кандидатот за вршење на активностите за кои се обучувал. Полагањето се врши пред стручните лица од став (1) на овој член.

(3) Испитот се состои од теоретски и практичен дел.

(4) Времетраењето за полагање на теоретскиот и практичниот дел од испитот изнесува 60 минути за секој дел поодделно.

(5) Испитот се смета за положен доколку кандидатот освои најмалку 80% од максималниот број на утврдени бодови за секој дел од испитот поодделно.

(6) Кандидатот се известува за резултатите од испитот најдоцна три дена од денот на полагањето на испитот.

(7) Успехот на кандидатот се утврдува описно со оценката „положил“ или „не положил“, по што, доколку одгледувачот го положил испитот, му се издава уверение за положен испит.

(8) Трошоците за спроведување на обуката и испитот согласно член 21 став (1) од Законот за идентификација и регистрација на животните се на товар на одгледувачите.

Член 6

(1) Внесувањето на податоци и роковите за внес на податоци во Електронската база на податоци, овластените одгледувачи го вршат согласно Законот за идентификација и регистрација на животните.

(2) Нарачката на средства за идентификација од овластени правни лица за ставање во промет на средства за идентификација овластениот одгледувач го врши преку Електронската база на податоци во рокови утврдени во Законот за идентификација и регистрација на животните.

Член 7

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

Бр. 02 – 338/2
21 јануари 2013 година
Скопје

Агенција за храна и ветеринарство
Директор,
Дејан Рунтевски, с.р.

Прилог

Програма за обука на одгледувачи

Теми за теоретски дел

1) Закон за идентификација и регистрација на животните и подзаконски акти;

2) Права и обврски на одгледувачот согласно Законот за идентификација и регистрација на животните;

3) Делови на системот за идентификација и регистрација на животните;

4) Начин и рокови за спроведување на активности согласно системот за идентификација и регистрација на животните;

5) Средства за идентификација на животни (изглед, нарачка, апликација итн.);

6) Документација за спроведување на системот за идентификација и регистрација на животните (документи за движење, пасош за говеда итн.);

7) Електронска база на податоци;

8) Регистер на одгледувалиште;

9) Заштита на податоците;

10) Права и обврски на официјалниот ветеринар и

11) Прекршочни одредби од Законот за идентификација и регистрација на животните.

Теми за практичен дел

1) Апликација на средства за идентификација;

2) Користење на електронска база на податоци;

3) Користење на документи за движење и

4) Користење на регистер на одгледувалиште.

ФОНД ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРУВАЊЕ НА МАКЕДОНИЈА**660.**

Врз основа на член 56 став 1 точка 14 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), и член 43 од Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ број 45/2012 година), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на седницата одржана на 7 декември 2012 година, донесе

О Д Л У К А**ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА ОБРАСЦИТЕ ПРЕДВИДЕНИ ВО ПРАВИЛНИКОТ ЗА НАЧИНОТ НА КОРИСТЕЊЕ НА ЗДРАВСТВЕНИ УСЛУГИ
НА ОСИГУРЕНИТЕ ЛИЦА ВО СТРАНСТВО****Член 1**

Во Одлуката за утврдување на обрасците предвидени во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ број 133/2011 и 53/2012), во членот 1 образецот со реден број:

- 8. Предлог за упатување на лекување во странство (Образец – ПЛС), се заменува со нов образец. Образецот од став 1 на овој член е даден во прилог на оваа одлука и е нејзин составен дел.

Член 2

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

Бр. 02 -22422/11
7 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Претседател,
Елена Трпковска с.р.

ФЗОМ Образец - ПЛС

ПРЕДЛОГ ЗА УПАТУВАЊЕ НА ЛЕКУВАЊЕ ВО СТРАНСТВО

Од конзилиумот на ЈЗУ Универзитетска Клиника за _____
во Скопје, во состав:

1. _____
2. _____
3. _____

Осигуреникот _____ роден _____
во _____ ул. _____ бр. _____ поднесе барање за
болничко лекување, односно контролен преглед (*подвлечи го соодветниот
вид на барање*) за давање предлог за упатување на лекување во странство.

Осигуреникот боледува од, DG: _____

шифра на дијагноза по МКБ - 10 ревизија _____

(дијагнозата е поставена со болничко, амбулантско или друг вид испитување,
точно да се наведе кое испитување): _____
во _____ година.

Направени се следниве последни испитувања врз основа на кои се дава
предлогот за упатување на лекување во странство до првостепената лекарска
комисија: _____

Испитување _____

Наод - краток опис _____

Дата на наодот: _____

Конзилиумот на горенаведената клиника дава предлог за упатување на
болничко лекување во странство од следниве причини:

1. Немоžност да се спроведе соодветното лекување (или некоја од фазите на)
лекувањето во здравствените установи во Република Македонија поради:

2. Постои индикација според итност:

-Интервенцијата за која се предлага пациентот да се упати на лекување во странство треба да се изврши итно (да се назначи во кој рок, за колку денови треба да се изврши бараната интервенција и да се даде дополнително образложение ако е потребно) _____

(исто така, да се пополни задолжително, особено во однос на времето до кое може состојбата на пациентот да чека до упатување на болничко лекување во странство).

3. Немоžност да се изврши следниов контролен преглед:

Со издавање на овој предлог за упатување на лекување во странство, конзилиумот тврди дека се исцрпени сите можности за лекување во Републиката и гарантира дека се исполнети законските предуслови за упатување на осигуреникот на лекување во странство.

Од предложеното упатување на лекување во странство се очекува да се постигне: _____

Дополнително образложение (ако е потребно): _____

Мислењето на конзилиумот е донесено на ден: _____ година.

Конзилиум:

1. _____
2. _____
3. _____

Директор на Клиниката,

ВАЖНО:

Предлогот за упатување на лекување во странство важи шест месеци од денот на издавањето. Осигуреникот ќе го оствари правото на лекување во странство со донесување на решение за упатување на лекување во странство, од Фондот за здравствено осигурување на Македонија.

НАПОМЕНА: Молиме сите податоци да бидат внесени на соодветно место, целосно и читко пополнети. Доколку е потребно, додадете нов лист за образложение на испитувањата, а задолжително приложете ги наодите.

661.

Врз основа на член 56 став 1 точка 3, а во врска со член 54 став 1 точка 8 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија, на седницата одржана на 24 декември 2012 година, донесе

О Д Л У К А
ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА РЕФЕРЕНТНИ ЦЕНИ ВО СПЕЦИЈАЛИСТИЧКО – КОНСУЛТАТИВНАТА ЗДРАВСТВЕНА ЗАШТИТА

Член 1

Во Одлуката за утврдување на референтни цени во специјалистичко - консултативната здравствена заштита („Службен весник на Република Македонија“ број 164/2008, 22/2009, 33/2010, 92/2010, 96/2010, 108/2010, 122/2010, 147/2010, 171/2010, 33/2011, 99/2011, 153/2011, 155/2011, 164/2011, 181/2011, 54/2012 и 84/2012), во член 2, во табелата се бришат услугите со шифрите од ВИ1 до ВИ29 од областа Вирусологија, услугите со шифрите РС1, РС3, ОУ1, ОУ3, ДС1, УС1, УС3, УС5, УС6, УС8, ОА1, ОА3, ОА5, ОА7, ОА8, ОА9, ОА10, ОА11, ОА13, ОА15, од ОА18 до ОА27, ОА19, ОА30 од областа Бактериолошки анализи и услугите со шифрите од ПР1 до ПР4, ЕХ1, ЕХ2, БР1, БР2, УК1, КО1, ПБ1, МК01 и МК02 од областа Паразитологија.

Член 2

Во член 2, во табелата, по табелата за патохистологија се додава следната табела:

Шифра	Назив на микробиолошки анализи	Референтна цена
МИКРОБИОЛОШКИ БАКТЕРИОЛОШКИ И МИКОЛОШКИ АНАЛИЗИ		
МБ1/1	брис од грло (стандарден или за носителство <i>Streptococcus pyogenes</i>)	400
МБ2/1	брис од нос (стандарден-бактериски причинители на ринитис или за носителство на <i>Streptococcus pyogenes</i>)	500
МБ2/2	брис од нос за носителство на метицилин резистентен <i>Staphylococcus aureus</i> (МРСА)	600
МБ2/3	брис од назофаринкс за носителствона менингокок	1.100
МБ3/1	брис од букална слузокожа (стандарден за аеробни бактерии)	500
МБ4/1	брис од гингива (стандарден за аеробни и анаеробни бактерии)	650
МБ4/2	брис од гингива (стандарден и квасници)	700
МБ5/1	брис од ангулус на уста (стандарден за аеробни бактерии)	500
МБ5/2	брис од ангулус на уста (стандарден и квасници)	550
МБ6/1	спутум (стандарден за аеробни бактериски причинители на пневмонија)	900
МБ6/2	спутум од пациент со Цистична фиброза	1.800
МБ6/3	спутум или трахеален аспират или бронхо-алвеоларен аспират од имунокомпромитиран домаќин	1.500
МБ7/1	трахеален аспират (стандарден за аеробни бактериски причинители на пневмонија)	1.000
МБ7/2	трахеален аспират со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес	1.600
МБ7/3	трахеален аспират со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	1.800
МБ8/1	бронхиален аспират или бронхо-алвеоларен лават	950
МБ9/1	трахеален аспират или бронхиален аспират или бронхо-алвеоларен лават за анаеробни бактерии	1.300
МБ10/1	брис од коњуктива (една страна)	450
МБ11/1	брис од уво (еднострано)	900
МБ12/1	фецес (копрокултура) (основна за <i>Salmonella</i> , <i>Shigella</i>)	600
МБ12/2	фецес (копрокултура) (стандардна за <i>Salmonella</i> , <i>Shigella</i> , <i>Campylobacter</i> , <i>Yersinia</i>)	900
МБ13/1	фецес (копрокултура) при хеморагична дијареа (со докажување на еритроцити и бактерии)	1.100
МБ13/2	фецес (копрокултура) за изолација на ЕНЕС (ентерохеморагична <i>E.coli</i>)	800
МБ13/3	фецес (копрокултура) за изолација на <i>Clostridium difficile</i>	800
МБ13/4	фецес (копрокултура) при суспектен псевдомембранозен колит	950
МБ13/5	фецес (копрокултура) за изолација на <i>Yersinia</i>	800
МБ13/6	фецес (копрокултура) за изолација на <i>Vibrio</i>	800
МБ13/7	фецес (копрокултура) за носителство на VRE (ванкомицин резистентен ентерокок)	950
МБ13/8	фецес (копрокултура) за носителство на бактерии продуцирачки на бета лактамзаи со проширен спектар (ЕСБЛ)	950
МБ13/9	фецес (копрокултура) за носителство на металобеталактамаза продуцирачки бактерии	950

МБ14/1	ректален брис (стандарден за <i>Salmonella, Shigella, Campylobacter</i>)	800
МБ15/1	гастричен или дуоденален аспират	950
МБ16/1	биоптичен примерок од желудник за <i>Helicobacter pylori</i>	950
МБ17/1	урина за салмонели	750
МБ18/1	уринокултура (стандардна- полуквантитативна и докажување на присуство на антибиотик)	800
МБ19/1	урина од катетер или нефростома за уринокултура со диференцијација на воспалителна реакција (леукоцитурија и друго)	800
МБ19/2	уринокултура со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес	1.100
МБ19/3	уринокултура со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција	1.650
МБ20/1	урина за микоплазми	800
МБ21/1	спермокултура (стандардна-полуквантитативна, за аеробни и анаеробни бактерии)	1.200
МБ22/1	сперма за микоплазми	800
МБ23/1	сперма за комплетна микробиолошка анализа (бактерии, микоплазми, квасници и друго)	1.500
МБ24/1	експримат од простата	1.000
МБ25/1	брис од уретра (стандарден- за аеробни бактерии и гонококи)	900
МБ26/1	брис од уретра за микоплазми	800
МБ27/1	брис од вулва	550
МБ28/1	брис од гланс	550
МБ29/1	брис од вагина	900
МБ30/1	брис од цервикс	900
МБ31/1	брис од цервикс за микоплазми	800
МБ32/1	брис (вагинален, перианален) за <i>Streptococcus agalactiae</i>	550
МБ33/1	лохии (постродилни генитални исцедоци)	900
МБ34/1	брис од кожа	550
МБ35/1	брис од кожа за носителство на метицилин резистентен <i>Staphylococcus aureus</i> (MRSA)	600
МБ36/1	брис од папче	700
МБ37/1	секрет или брис од дојка (еднострано)	700
МБ38/1	биоптичен материјал од изгореници	1.000
МБ39/1	брис од рана или од фурункул или карбункул или пуштула и сл.)	1.150
МБ40/1	пунктат или гној или жолчка	1.000
МБ41/1	ексудат (перитонеална, плеврална, перикардијална, синовијална течност и слично)	1.000
МБ42/1	трансудат	1.000
МБ43/1	биоптичен материјал од изгореници, брис од рана, пунктат, ексудат со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.600
МБ43/2	биоптичен материјал од изгореници, брис од рана, пунктат, ексудат со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	2.000
МБ44/1	брис од тубус или канила	1.000
МБ45/1	брис од тубус со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.500
МБ45/2	брис од тубус со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	1.900
МБ46/1	брис или врв или дел или аспират од катетер	900
МБ47/1	брис (врв, дел, аспират) од катетер со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.600

МБ47/2	брис (врв, дел, аспират) од катетер со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	1.900
МБ48/1	брис или дел од дрен	1.100
МБ49/1	брис од дрен со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.600
МБ49/2	брис од дрен со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	1.900
МБ50/1	брис или дел од сонда	900
МБ51/1	брис или дел од сонда со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.500
МБ51/2	брис или дел од сонда со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	1.800
МБ52/1	ликвор (стандарден- за култивабилни бактерии)	900
МБ53/1	ликвор (стандарден и докажување на антигени)	1.100
МБ54/1	ликвор со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	1.500
МБ54/2	ликвор со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција	1.800
МБ55/1	испитување на парче коска	900
МБ56/1	хемокултура аеробна	1.000
МБ57/1	хемокултура аеробна и анаеробна	1.800
МБ58/1	хемокултура со типизација или идентификација на предизвикувачи до субспециес	2.250
МБ58/2	хемокултура со идентификација или типизација на предизвикувачи до субспециес и одредување на невообичаена резистенција (мултирезистенција)	2.550
МБ59/1	одредување на осетливост со (епилометарски) Е-тест за еден антибиотик (референтен метод)	450
СЕРОЛОШКИ АНАЛИЗИ ЗА ИНФЕКТИВНИ ПРИЧИНТЕЛИ		
МС1/1	ЕЛИСА за 1 антиген или 1 антителио	800
МС1/2	ЕЛИСА анти Human immunodeficiency virus (HIV) или HIV p24 антиген	800
МС1/3	ЕЛИСА маркери за вирусни хепатити А или В или С (анти Hepatitis C Virus (HCV); Hepatitis B virus s (HBs Ag) антиген или анти HBs тотални (HBsТ)антитела или анти Hepatitis B virus с ИгМ (HBсМ) или тотални (HBсТ) антитела или Hepatitis B virus e (HBeAg) антиген или анти HBe тотални (HBeТ) антитела или анти Hepatitis A virus (HAV) ИгМ (HAV М) или анти HAV (HAV Т) тотални антитела	800
МС1/4	ЕЛИСА за Herpesvirusi (Herpes simplex HSV; или HSV 1; или HSV 2; или HSV 1+2; или Varicela zoster virus VZV; или Cytomegalovirus CMV) ИгМ или ИгГ	800
МС1/5	ЕЛИСА маркери за Epstein-Barr Virus (EBV): EBNA ИгГ или ИгМ; VCA ИгГ или ИгМ; EA ИгГ или ИгМ; EBV ИгГ или EBV ИгМ	800
МС1/6	ЕЛИСА анти Rubella virus ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/7	ЕЛИСА анти Morbili virus ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/8	ЕЛИСА анти Adenovirus ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/9	ЕЛИСА анти Influenza virusi (А или В) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/10	ЕЛИСА анти Parainfluenza virusi (1 или 2 или 3) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/11	ЕЛИСА анти Respiratoren sinciciski virus (RSV) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/12	ЕЛИСА анти mumps virus ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/13	ЕЛИСА анти West Nile virus (WNV) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/14	ЕЛИСА анти Dengue ИгМ или ИгГ	1.100

МС1/15	ЕЛИСА Hepatitis D Virus (HDV) антиген или ИгМ или ИгГ антитела	1.100
МС1/16	ЕЛИСА анти Enterovirus-и; или Соxакіе, ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/17	ЕЛИСА анти Parvovirus B19 ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/18	ЕЛИСА антитела на вируси пренесени со крлежи (ТВЕ) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/19	ЕЛИСА антиген или антитела за <i>Legionella pneumophyla</i> , ИгМ или ИгГ	800
МС1/20	ЕЛИСА анти <i>Leptospira</i> ИгМ или ИгГ	800
МС1/21	ЕЛИСА антиген или антитела за <i>Helicobacter pylori</i> ИгМ или ИгА или ИгГ	800
МС1/22	ЕЛИСА анти <i>Coxiella burnetti</i> (Q-fever) ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/23	ЕЛИСА анти <i>Borrelia burgdorferi</i> ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/24	ЕЛИСА анти <i>Mycoplasma pneumoniae</i> ИгМ или ИгА или ИгГ	1.100
МС1/25	ЕЛИСА анти <i>Chlamydia pneumoniae</i> , <i>Chlamydia psittaci</i> ИгМ или ИгА или ИгГ и <i>Chlamydia</i> во сперма	1.100
МС1/26	ЕЛИСА анти <i>Rickettsia</i> ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/27	ЕЛИСА анти <i>Treponema pallidum</i> ИгМ или ИгГ	1.100
МС1/28	ЕЛИСА анти <i>Brucella</i> ИгМ или ИгА или ИгГ	1.100
МС1/29	ЕЛИСА за докажување на verotoksin	1.100
МС1/30	ЕЛИСА за токсин на <i>Clostridium difficile</i>	1.100
МС1/31	ЕЛИСА анти <i>Francisella tularensis</i> ИгГ или ИгМ	1.100
МС1/32	ЕЛИСА антиген на <i>Legionella</i> во урина	1.100
МС1/33	ЕЛИСА анти Echinococcus ИгГ	800
МС1/34	ЕЛИСА анти Toxoplasma ИгМ или ИгГ	800
МС1/35	ЕЛИСА анти Leishmania антитела	1.100
МС1/36	ЕЛИСА антиген на Entamoeba или Giardia Lamblia	1.100
МС1/37	ЕЛИСА антиген на Cryptosporidium	1.100
МС1/38	ЕЛИСА за Trichomonas vaginalis	1.100
МС1/39	ELISA за докажување на антигени на габички (<i>Candida</i> , <i>Aspergillus</i> , панфунгален)	1.100
МС2/1	ЕЛИСА за антиген и антитело (заедно) за Human immunodeficiency virus HIV или Hepatitis C Virus HCV или Hepatitis D Virus HDV	1.200
МС3/1	ЕЛИСА за антитела кон повеќе микроорганизми (респираторни или ентеровируси или Epstein-Barr Virus (EBV) маркери)	1.200
МС4/1	Ензимски имунофлуоресцентен тест за 1 антиген или 1 антитело	1.200
МС4/2	Ензимски имунофлуоресцентен тест за антитела за Human immunodeficiency virus (HIV) и HIV p24 антиген или HIV p 24 антиген	1.200
МС4/3	Ензимски имунофлуоресцентен тест за маркери за вирусни хепатити (А или В или С) - (HBsAg) антиген или (HBsТ) тотални или (HBcM) ИгМ или (HBcТ) тотални или (HbeAg) антиген или (HbeТ) тотални или (HAV) ИгМ или (HAVТ) тотални или (HCV) антитела	1.200
МС4/4	Ензимски имунофлуоресцентен тест за Herpesvirusi (VZV или EBV или CMV) ИгМ или ИгГ	1.200
МС4/5	Ензимски имунофлуоресцентен тест за анти Rubella virus ИгМ или ИгГ	1.200
МС4/6	Ензимски имунофлуоресцентен тест за анти Morbili virus ИгГ	1.200
МС4/7	Ензимски имунофлуоресцентен тест за анти Mumps virus ИгГ	1.200
МС4/8	Ензимски имунофлуоресцентен тест за Rotavirus антиген	1.200
МС4/9	Ензимски имунофлуоресцентен тест за <i>Helicobacter pylori</i> ИгГ	1.200
МС4/10	Ензимски имунофлуоресцентен тест за <i>Borrelia burgdorferi</i> ИгМ или ИгГ или тотални антитела	1.200
МС4/11	Ензимски имунофлуоресцентен тест за антиген на <i>Campylobacter</i>	1.200
МС4/12	Ензимски имунофлуоресцентен тест за антиген на <i>E.coli</i> O 157	1.200
МС4/13	Ензимски имунофлуоресцентен тест за <i>Clostridium difficile</i> toxin A+B	1.200
МС4/14	Ензимски имунофлуоресцентен тест за <i>Listeria monocytogenes</i>	1.200

	антитела	
MC4/15	Ензимски имунофлуоресцентен тест за <i>Chlamydiae trachomatis</i> антиген	1.200
MC4/16	Ензимски имунофлуоресцентен тест за бактериска сепса (прокалцитонин)	3.000
MC4/17	Ензимски имунофлуоресцентен тест за анти <i>Toxoplasma</i> ИгМ или ИгГ или тотални антитела	1.200
MC5/1	Ензимски имун тест за старост на ИгГ антитела (авидитет) за Cytomegalovirus (CMV) или Rubella virus или West Nile virus (WNV) или <i>Toxoplasma gondii</i>	1.500
MC6/1	Ензимски хемилуминисцентен тест за 1 антиген или 1 антитело	1.000
MC 6/2	Ензимски хемилуминисцентен тест за анти Human immunodeficiency virus (HIV) или Human immunodeficiency virus (HIV) p 24 антиген	1.000
MC6/3	Ензимски хемилуминисцентен тест за маркери за вирусни хепатити (А или В или С) - (HBsAg) антиген или (HBs) антиген конфирматорен или (HBsT) тотални или (HBcM) ИгМ или (HBcT) тотални или (HBeAg) антиген или (HBeT) тотални или (HCV) антитела или HAVM или HAVT	1.000
MC6/4	Ензимски хемилуминисцентен тест за Herpesvirusi (CMV или HSV) ИгМ или ИгГ	1.000
MC6/5	Ензимски хемилуминисцентен тест за анти Rubella virus ИгМ или ИгГ	1.000
MC6/6	Ензимски хемилуминисцентен тест за анти <i>Toxoplasma</i> ИгМ или ИгГ	1.000
MC6/7	Ензимски хемилуминисцентен тест за анти <i>Helicobacter pylori</i> ИгГ	1.000
MC 7/1	Аглутинациски или хемаглутинациски или преципитациски тестови - пакет ASL-O и CRP и RF	500
MC 7/2	Аглутинациски или хемаглутинациски или преципитациски тестови - квалитативно, скрининг (ASL-O тест или CRP или RF или BAVилиRose Bengal тест или Syphilis RPR или VDRL неспецифични трепонемски антитела или антиген на <i>Leptospira</i>)	220
MC 7/3	Аглутинациски или хемаглутинациски тест - квантитативно (ASL-O тест или CRP или RF) - нефелометриски	350
MC 8/1	Аглутинациски или хемаглутинациски тест или инхибиција на хемаглутинација - квантитативно (Wright или Widal или Wasserman-ова реакција или TRHA или Brucella capt тест или Coombs или Тест за <i>Francisella tularensis</i> или <i>Echinococcus</i> антитела)	900
MC 9/1	Реакција на врзување на комплемент (PBK) за 1 микроорганизам (Influenza A или Influenza B или Parainfluenza 1 или Parainfluenza 2 или Parainfluenza 3 или RSV или Adenovirus или Enterovirus или <i>Coxiella burneti</i> или <i>Chlamydiae trachomatis</i> или <i>Chlamydiae psittaci</i> или <i>Mycoplasma pneumoniae</i> или <i>Brucella</i> или <i>Leptospira</i> или <i>Echinococcus</i> или слично)	700
MC10/1	Реакција на врзување на комплемент (PBK) за до 3 микроорганизми	1.000
MC 11/1	Реакција на врзување на комплемент (PBK) за 4-6 микроорганизми	1.400
MC 12/1	Имунохроматографски тест за вируси (HIV или HCV или HBs антиген или за инфективна мононуклеоза или Influenza A или Influenza B или Influenza A/B или RSV или Rota virus или Adeno virus или Rota /Adeno virus или Astro virus или Nogo virus или слично)	550
MC 12/2	Имунохроматографски тест за бактерии (антиген на <i>Helicobacter pylori</i> во фецес или антитела кон <i>Helicobacter pylori</i> во серум или антиген на <i>Chlamydiae trachomatis</i> или <i>Legionella</i> антиген во фецес или <i>Legionella</i> антиген во спутум или <i>Listeria</i> антиген во фецес или слично)	550
MC 12/3	Имунохроматографски тест за паразити (антиген на <i>Giardia lamblia</i> или антиген на <i>Cryptosporidium</i> или <i>Entamoeba histolytica</i> или <i>Leishmania</i> или <i>Plasmodium</i> или слично)	550
MC 13/1	Имунохроматографски тест за докажување на токсини на бактерии (<i>E.coli</i> или <i>Clostridium difficile</i>)	1.200
MC14/1	Имуно флуоресценција за антигени или 1 класа антитела за бактерии и паразити (антиген <i>Chlamydiae trachomatis</i> -DFA или антитела кон	900

	<i>Borrelia burgdorferi</i> или антиген на <i>Cryptosporidium</i> -DFA или антиген на <i>Giardia</i> -DFA или анттела кон <i>Toxoplasma gondii</i> или анттела кон <i>Leishmania</i> или слично)	
MC15/1	Имунофлуоресценција за 5 и над 5 микроорганизми за 1 класа анттела (ИгГ или ИгМ, посебно)	2.400
MC16/1	Имунофлуоресценција за 5 и над 5 микроорганизми за ИгГ и ИгМ анттела заедно (Pneumoslide)	3.500
MC17/1	Имуноблот тест за Human immunodeficiency virus (HIV) или Hepatitis C Virus (HCV) или <i>Borrelia burgdorferi</i>	2.500
МИКРОБИОЛОШКИ МИКОЛОШКИ АНАЛИЗИ		
MM1/1	Докажување на дерматофити и антимиограм	600
MM2/1	Микроскопско докажување на <i>Pneumocistis carini</i> во долно-респираторен секрет	750
MM3/1	Брис од грло за докажување на квасници	400
MM4/1	Брис од јазик за докажување на квасници	400
MM5/1	Уринокултура за квасници	800
MM6/1	Хемокултура со идентификација на квасници до субспециес и одредување на осетливост кон антимиотици	1.200
МИКРОБИОЛОШКИ ПАРАЗИТОЛОШКИ ПРЕГЛЕДИ		
MP1/1	Докажување на протозои (цисти и вегетативни форми) на <i>Entamoeba histolytica</i> или <i>Giardia lamblia</i> или <i>Trichomonas vaginalis</i> ; или јајца на <i>Ascaris lumbricoides</i> или <i>Trichuris trichiura</i> или <i>Taenia</i> или <i>Hymenolepis nana</i> во нативен микроскопски препарат	350
MP2/1	Докажување на протозои (цисти и вегетативни форми) на <i>Entamoeba histolytica</i> или <i>Giardia lamblia</i> ; или јајца на <i>Ascaris lumbricoides</i> или <i>Trichuris trichiura</i> или <i>Taenia</i> или <i>Hymenolepis nana</i> со концентарциона метода	550
MP3/1	Боене на густа капка и крвна размазка (диференциално боене)	260
MP4/1	Микроскопска или макроскопска идентификација на паразит или негови делови во биолошки материјал	350
MP5/1	Целофански брис (перианален) за <i>Enterobius vermicularis</i>	260
MP6/1	Култивирање на протозои или докажување на протозои (<i>Entamoeba histolytica</i> , <i>Trichomonas vaginalis</i> и др.) во култура – Löffler -ова подлога	550
МОЛЕКУЛАРНИ АНАЛИЗИ ЗА ИНФЕКТИВНИ ПРИЧИНТЕЛИ		
MO1/1	Полимеразно верижна реакција (ПВР) (HPV скрининг или CMV или HBV или HSV или <i>Chlamydiae trachomatis</i> во брис или урина или гени за резистентција кон метицилин на <i>Staph. aureus</i> (MRSA) или гени за Бета лактамази со проширен спектар на дејство (ESBL) или гени за резистентност кон ванкомицин кај ентерококи (VRE) или слично)	2.800
MO2/1	Реверзна транскриптаза - Полимеразно верижна реакција (РТс-ПВР) (HCV или Enterovirus или HIV или Influenza или слично)	3.000
	Influenza	
MO3/1	Мултиплекс Полимеразно верижна реакција (М-ПВР) (Резистенција на <i>Streptococcus agalactiae</i> или Скрининг и докажување на бактериски причинители на атипични пневмонии или сепса или Докажување на гени за различни типови ESBL или Детекција на резистенција кај мултирезистентни соеви или Herpes virusi -VZV, EBV, HSV, CMV, HHV6 и др. или Предизвикувачи на вирусна дијапеа - Astrovirus, Rotavirus група A, enteralen adenovirus, Norovirus –GI и GII и др. или Типизација на HPV- до 6 типови или Детекција и типизација на респираторни вируси или HBV Lamі -резистентни или Скрининг за кандидијаза или слично)	3.600

MO4/1	Мултиплекс Реверзна транскриптаза - Полимеразно верижна реакција (M-RTc-ПВР) (Детекција и типизација до 15 вируси респираторни вируси или Детекција и типизација до 5 вируси хумани ентеровируси или слично)	3.800
MO5/1	Полимеразно верижна реакција во реално време (Real time ПВР) - квалитативен за еден микроорганизам (<i>Helicobacter pylori</i> или <i>Chlamydiae trachomatis</i> или <i>Leptospira</i> или <i>Borrelia burgdorferi</i> или <i>Coxiella burnetii</i> или HCV или HBV или HDV или CMV или HSV или HHV6 или EBV или WNV или слично)	3.500
MO6/1	Полимеразно верижна реакција во реално време (Real time ПВР) - квантитативен за еден микроорганизам (HIV или HCV или HBV или CMV или <i>Legionella</i>)	4.300
MO 7/1	Мултиплекс Полимеразно верижна реакција во реално време (M-Real time ПВР) квалитативен за повеќе микроорганизми	5.500
MO 7/2	Предизвикувачи на сепса - скрининг	3.000
MO 7/3	Предизвикувачи на сепса - скрининг и детекција	5.500
MO 7/4	Influenza вируси	5.500
MO 7/5	Influenza A вируси	5.500
MO 7/6	Респираторни вируси	5.500
MO 7/7	Human Papilloma Virus (HPV) генотипизација	5.500
MO 7/8	Hepatitis C Virus (HCV) и Hepatitis B Virus (HBV) и Human immunodeficiency virus (HIV)	5.500
MO 7/9	Hepatitis C Virus (HCV) генотипизација	5.500
MO 7/10	Cytomegalovirus (CMV) и Herpes Simplex Virus (HSV) и Epstein-Barr Virus (EBV)	5.500
MO 7/11	Rotavirus и Norovirus и Astrovirus	5.500
MO8/1	Мултиплекс Полимеразно верижна реакција во реално време (M-Real time ПВР) – квантитативен	5.500
MO9/1	Автоматска припрема и изолација на нуклеинска киселина со последователна Полимеразно верижна реакција во реално време – квантитативен (Ampliprep TaqMan) (HCV или HIV или HBV или CMV)	5.700
MO10/1	Амплификација на нуклеински киселини базирана на секвенца (NASBA) (HPV или Enterovirusi или MRSA)	5.000
MO11/1	Полимеразно верижна реакција (ПВР) со реверзна хибридизација (HPV или HBV или HCV)	6.700
MO12/1	Полимеразно верижна реакција (ПВР) со докажување на повторувани генетски елементи на микроорганизми (rep-PCR) (Докажување на ендемски или епидемски микроорганизми)	4.500

Член 2

Оваа одлука влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се објави по добивањето на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02 -23445/17
24 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор,
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

662.

Врз основа на член 54 став 1 точка 8 и член 56 став 1 точка 3 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на седницата одржана на 24 декември 2012 година, донесе

О Д Л У К А**ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА РЕФЕРЕНТНИ ЦЕНИ НА УСЛУГИ ВО БОЛНИЧКАТА ЗДРАВСТВЕНА ЗАШТИТА ЗА АКУТНИ СЛУЧАИ**

Член 1

Во Одлуката за утврдување на услуги во болничката здравствена заштита за акутни случаи („Службен весник на Република Македонија“ број 164/2008, 5/2009, 8/2009, 18/2009, 158/2009, 2/2010, 9/2010, 16/2010, 81/2010, 171/2010, 33/2011, 66/2011, 99/2011, 181/2012, 72/2012, 84/2012 и 159/2012), во членот 2 во табелата, кај услугата со шифра на ДСГ „С16А“ - „Процедури на леќата“, во колоната 4 – „референтна цена“ бројот „27.900“ се заменува со „20.750“.

Кај услугата со шифра на ДСГ „С16В“ – „Процедури на леќата истиот ден“, во колоната 4 – „референтна цена“ бројот „26.150“ се заменува со „19.000“.

По услугата со шифра на „С16В“, се додава следната табела:

ДСГ код	Вид на ДСГ услуга	Референтна Цена
С17А	Процедури на леќата по Фако метода	27.900
С17В	Процедури на леќата по Фако метода, истиот ден	26.150

Оваа Одлука влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“ а ќе се објави по добивањето на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02-23445/24
24 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

663.

Врз основа на член 56 став 1 точка 14, а во врска со член 54 став 1, точка 8, член 63-а, 63-б и 63-в од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на седницата одржана на 24 декември 2012 година донесе

О Д Л У К А
ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА РЕФЕРЕНТНИ
ЦЕНИ НА ЛЕКОВИ КОИ СЕ НА ЛИСТАТА НА ЛЕКОВИ КОИ ПАГААТ НА ТОВАР НА ФОНДОТ
ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРУВАЊЕ НА МАКЕДОНИЈА

Член 1

Во Одлуката за утврдување на референтни цени на лекови кои се на Листата на лекови кои паѓаат на товар на Фондот за здравствено осигурување на Македонија („Службен весник на Република Македонија“ број 14/2008, 19/2008, 22/2008, 37/2008, 60/2008, 83/2008, 100/2008, 132/2008, 67/2009, 95/2009, 104/2009, 141/2009, 8/2010, 33/2010, 44/2010, 58/2010, 63/2010, 105/2010, 171/2010, 26/2011, 99/2011, 5/2012, 29/2012, 42/2012, 68/2012, 90/2012, 106/2012, 138/2012, 159/2012 и 164/2012) се вршат следните измени и дополнувања:

Се утврдуваат нови референтни цени за следните лекови:

АТЦ код	Генеричко име - INN	Фармацевтска доозна форма	Јачина	Заштитено име на лекот	Производител	Пакување	Референтна цена по пакување со ДДВ
L04AA01	Ciclosporin	Капсули	100mg				
				CIKLOSPORIN ALKALOID капс.50 x 100mg	ALKALOID	50	3.371,00
				EQUORAL капс.50 x 100mg	IVAX Pharmaceuticals	50	3.371,00
L04AA06	Mycophenolic acid	Капсули	250mg				
				CELLCEPT капс.100 x 250mg	ROCHE	100	945,00
				TRIXIN капс.100 x 250mg	TEVA PHARMACEUTICAL	100	945,00
				MYCOFENOLAT MOFETIL ACTAVIS капс.100 x 250mg	ACTAVIS NORDIC A/C	100	945,00
L04AA06	Mycophenolic acid	Таблети/Филм обложени таблети	500mg				
				CELLCEPT табл. 50 x 500mg	ROCHE	50	945,00
				TRIXIN капс.50 x 500mg	TEVA PHARMACEUTICAL	50	945,00
				MYCOFENOLAT MOFETIL ACTAVIS табл. 50 x 500mg	ACTAVIS NORDIC A/C	50	945,00
M05BA02	Clodronic acid	Капсули	400 mg				
				BONEFOS капс. 100 x 400mg	Bayer	100	7.184,00
N03AX09	Lamotrigine	Таблети	100mg				
				LAMAL табл. 30 x 100 mg	ALKALOID	30	356,00
				LAMICTAL табл. 30 x 100 mg	GSK	30	356,00
				DANOPTIN табл. 30 x 100mg	PLIVA	30	356,00
				LAMOTRIN табл. 30 x 100 mg	ACTAVIS	30	356,00
N05AH03	Olanzapine	Филм обложени таблети/ ородисперзибилни таблети	5mg				
				ZALASTA филм обл.табл. 28 x 5mg	KRKA	28	568,00
				VAIRA филм обл.табл. 28 x 5mg	BELUPO	28	568,00
				SIZAP филм обл.табл. 30 x 5mg	ALKALOID	30	609,00
				OLANZAPIN филм обл.табл. 30 x 5mg	REPLEKFARM	30	609,00

				OLANZAPIN филм обл.табл. 28 x 5mg	ACTAVIS	28	568,00
				ZAPILUKS филм обл.табл. 28 x 5mg	SALUTAS/SANDOZ	28	568,00
				OFERTA-SANOVEL филм обл.табл. 28 x 5mg	SANOVEL ilac Sanayi ve Ticaret	28	568,00
				OLANDIX ородисперзибилни таблети 28 x 5 mg	Pliva	28	568,00
				ZALASTA Q-tab ородисперзибилни таблети 28 x 5 mg	Krka	28	568,00
N05AH03	Olanzapine	Филм обложени таблети/ ородисперзибилни таблети	10mg				
				ZALASTA филм обл.табл. 28 x 10mg	KRKA	28	980,00
				VAIRA филм обл.табл. 28 x 10mg	BELUPO	28	980,00
				SIZAP филм обл.табл. 30 x 10mg	ALKALOID	30	1.050,00
				OLANZAPIN филм обл.табл. 30 x 10mg	REPLEKFARM	30	1.050,00
				OLANZAPIN филм обл.табл. 28 x 10mg	ACTAVIS	28	980,00
				ZAPILUKS филм обл.табл. 28 x 10mg	SALUTAS/SANDOZ	28	980,00
				OFERTA-SANOVEL филм обл.табл. 28 x 10mg	SANOVEL ilac Sanayi ve Ticaret	28	980,00
				OLANDIX ородисперзибилни таблети 28 x 10 mg	Pliva	28	980,00
				ZALASTA Q-tab ородисперзибилни таблети 28 x 10 mg	Krka	28	980,00
N06DA02	Donepezil	Филм обложени таблети	5 mg				
				YASNAL филм обл.табл.28x5mg	KRKA	28	1.540,00
				DONEPEZIL AUROBINDO филм обл.табл.28x5mg	AUROBINDO PHARMA	28	1.540,00
				ZILDON филм обл.табл. 28 x 5mg	LEK	28	1.540,00
				DOENZA -SANOVEL филм обл.табл. 14 x 5mg	SANOVEL-ILAC	14	770,00
N06DA02	Donepezil	Филм обложени таблети	10 mg				
				YASNAL филм обл.табл.28x10mg	KRKA	28	1.745,00
				DONEPEZIL AUROBINDO филм обл.табл.28x10mg	AUROBINDO PHARMA	28	1.745,00
				ZILDON филм обл.табл. 28 x 10mg	LEK	28	1.745,00
				DOENZA -SANOVEL филм обл.табл. 28 x 10mg	SANOVEL-ILAC	28	1.745,00
P01AB01	Metronidazole	Таблети	250mg				
				FLAGYL табл.20 x 250mg	ALKALOID	20	60,00
				ORVAGIL табл.20 x 250mg	GALENIKA	20	60,00
P01AB01	Metronidazole	Таблети	400mg				
				EFLORAN табл. 10 x 400mg	KRKA	10	19,00
				FLAGYL табл. 20 x 400mg	ALKALOID	20	38,00
				ORVAGIL табл. 20 x 400mg	GALENIKA	20	38,00
R03AK07	Budesonide, formoterol	Прашок за инхалирање	(160mcg + 4,5mcg) /doza				
				SYMBICORT TURBOHALER Прашок за нхалирање(160mcg + 4,5mcg)/doza (60 dozi)	ASTRAZENECA	1	1.179,00
				SYMBICORT TURBOHALER Прашок за нхалирање(160mcg + 4,5mcg)/doza (120 dozi)	ASTRAZENECA	1	2.357,00

C10AA05	Atorvastatin	Филм обложени таблети	10mg				
				ATORIS филм обл.табл. 30 x 10mg	KRKA	30	102,00
				ATORVASTATIN филм обл.табл. 30 x 10mg	REPLEKFARM	30	102,00
				ATORVOX филм обл.табл.30 x 10mg	PLIVA	30	102,00
				TULIP филм обл.табл. 30 x 10mg	SANDOZ-LEK	30	102,00
				TORVEX филм обл.табл. 30 x 10mg	ALKALOID	30	102,00
				ATOLIP филм обл.табл. 30 x 10mg	GALENIKA	30	102,00
C10AA05	Atorvastatin	Филм обложени таблети	40mg				
				TORVEX филм обл.табл. 30 x 40mg	ALKALOID	30	281,00
				ATORIS филм обл.табл. 30 x 40mg	KRKA	30	281,00
				ATORVOX филм обл.табл. 30 x 40mg	PLIVA	30	281,00
				ATORVASTATIN филм обл.табл. 30 x 40mg	REPLEKFARM	30	281,00
				TULIP филм обл.табл. 30 x 40mg	SANDOZ-LEK	30	281,00
C10AA05	Atorvastatin	Филм обложени таблети	80mg				
				TORVEX филм обл.табл. 30 x 80mg	ALKALOID	30	563,00
				ATORVASTATIN филм обл.табл. 30 x 80mg	REPLEKFARM	30	563,00
				ATORIS филм обл.табл. 30 x 80mg	KRKA	30	563,00
C10AA07	Rosuvastatin	Филм обложени таблети	5mg				
				CESTOR филм обл.табл. 28 x 5mg	ASTRA ZENECA	28	95,00
				ROSWERA филм обл.табл. 28 x 5mg	KRKA	28	95,00
C10AA07	Rosuvastatin	Филм обложени таблети	20mg				
				CESTOR филм обл.табл. 28 x 20mg	ASTRA ZENECA	28	263,00
				ROSWERA филм обл.табл. 28 x 20mg	KRKA	28	263,00
				VOSUSTAT филм обл.табл. 28 x 20mg	ADAMED	28	263,00
				COUPET филм обл.табл. 28 x 20mg	LEK	28	263,00
				EPRI филм обл.табл. 30 x 20mg	TEVA	30	281,00
				ROSUCARD филм обл.табл. 30 x 20mg	ZENTIVA	30	281,00
C10AA07	Rosuvastatin	Филм обложени таблети	40mg				
				ROSWERA филм обл.табл. 28 x 40mg	KRKA	28	525,00
				VOSUSTAT филм обл.табл. 28 x 40mg	ADAMED	28	525,00
				COUPET филм обл.табл. 28 x 40mg	LEK	28	525,00
				EPRI филм обл.табл. 30 x 40mg	TEVA	30	563,00
				ROSUCARD филм обл.табл. 30 x 40mg	ZENTIVA	30	563,00
C10AA07	Rosuvastatin	Филм обложени таблети	15mg				
				ROSWERA филм обл.табл. 28 x 15mg	KRKA	28	197,00

C10AA07	Rosuvastatin	Филм обложени таблети	30mg				
				ROSWERA филм обл.табл. 28 x 30mg	KRKA	28	394,00
M01AB05	Diclofenac	Таблети/Обложени таблети/Капсули/Ф илм обложени таблети	100mg				
				DIKLOFENAK R филм обл.табл. 30 x 100mg	REPLEKFARM	30	40,00
				DIKLOFENAK DUO PLUS капс. 30 x 100mg	JAKA 80	30	40,00
				DIKLOFENAK RETARD филм обл.табл. 20 x 100mg	JAKA 80	20	27,00
				VOLTAREN RETARD филм обл.табл. 20 x 100mg	PLIVA	20	27,00
				DIKLOFENAK RETARD филм обл.табл. 20 x 100mg	HEMOFARM	20	27,00
				NAKLOFEN R табл. 20 x 100mg	KRKA	20	27,00
				DIKLOFENAK DUO PLUS капс. 20 x 100mg	JAKA 80	20	27,00
				DIKLOFEN RETARD табл. 20 x 100mg	GALENKA	20	27,00
J01MB04	Pipemidic acid	Капсули	200mg				
				LINAPIN капс. 30 x 200mg	REPLEKFARM	30	97,00
				PIPEM капс.20 x 200mg	HEMOFARM	20	65,00
				PALIN капс. 20 x 200mg	SANDOZ-LEK	20	65,00
J01MA02	Ciprofloxacin	Таблети/ Филм обложени таблети	250mg				
				RECIPROKS филм обл.табл. 20 x 250mg	REPLEKFARM	20	53,00
				CIPROFLOKSACIN филм обл.табл. 10 x 250mg	JAKA 80	10	26,00
				CIPRINOL филм обл.табл. 10 x 250mg	KRKA	10	26,00
				CITERAL филм обл.табл. 10 x 250mg	ALKALOID	10	26,00
				CIPROCINAL филм обл.табл. 10 x 250mg	ZDRAVLJE	10	26,00
R06AX13	Loratadine	Суспензија	5mg/5ml				
				LORATADIN сусп.5mg/5ml (100ml)	REPLEKFARM	1	45,00
				LORATADIN сусп.5mg/5ml (120ml)	JAKA 80	1	54,00
				LORATADIN ALKALOID сусп.5mg/5ml(120ml)	ALKALOID	1	54,00
				PRESSING сир. 5mg/5ml(120ml)	HEMOFARM	1	54,00
				LORATADIN LEK сусп. 5mg/5 ml (120ml)	SANDOZ-LEK	1	54,00
C01BD01	Amiodarone	Таблети	200mg				
				AMIODARON табл. 30 x 200mg	REPLEKFARM	30	116,00
				AMIODARON табл. 60 x 200mg	ZDRAVLJE	60	231,00
				AMIOKORDIN табл. 60 x 200mg	KRKA	60	231,00
				CORDARONE табл. 30 x 200mg	SANOFI-AVENTIS	30	116,00
A04AA03	Tropisetron	Капсули	5mg				
				NAVOBAN капсули 5 x 5mg	NOVARTIS	5	3.646,00
A01AA03	Tropisetron	Инјекции	1mg/ml				
				NAVOBAN Инјекции 1mg/1ml (5ml)	NOVARTIS	10	5.140,00
B01AC13	Abciximab	Инјекции	2mg/ml				
				REOPRO Инјекции 2mg/ml (5ml)	Ceptacor B.V-Eli LILLY	1	17.969,00
B01AC17	Tirofiban	Инјекции	0.25 mg ml				
				AGGRASTAT Инјекции 0.25 mg /ml (50ml)	MSD	1	12.621,00
C08CA06	Nimodipine	Инјекции	10mg/50ml				

				NIMOTOP S Инјекции 10mg/50ml	BAYER	1	660,00
G03GA06	Follitropin beta	Инјекции	50 IU	PUREGON Инјекции 50 IU (0,5ml)	N.V.ORGANON	1	1.066,00
H01AC01	Somatropin	Инјекции	5mg/1,5ml				
				NORDITROPIN Инјекции 5mg/1,5ml	NOVO NORDISK	1	5.928,00
H01CB02	Octreotide	Инјекции	0,05mg/ml				
				SANDOSTATIN Инјекции 0,05mg/ml	NOVARTIS	5	1.423,00
H01CB02	Octreotide	Инјекции	0,5mg/ml				
				SANDOSTATIN Инјекции 0,5mg/ml	NOVARTIS	5	9.747,00
J01DD01	Cefotaxime	Инјекции	2g				
				CEFOTAKSIM LEK Инјекции 2g	LEK	10	1.982,00
L01AX03	Temozolomide	Капсули	5mg				
				TEMODAL Капсули 5g	SCHERING- PLOUGH	5	682,00
L01AX03	Temozolomide	Капсули	20mg				
				TEMODAL Капсули 20mg	SCHERING- PLOUGH	5	2.652,00
L01AX03	Temozolomide	Капсули	250mg				
				TEMODAL Капсули 250 mg	SCHERING- PLOUGH	5	54.107,00
				TEMAZOL Капсули 250 mg	PLIVA	5	54.107,00
L01XA01	Cisplatin	Инјекции	25mg/25ml				
				CISPLATIN MYLAN Инјекции (25ml)	MYLAN	1	249,00
L01XX28	Imatinib	Филм обложени таблети	100mg				
				GLIVEC Филм обложени таблети 100mg	NOVARTIS	60	66.476,00
L03AB05	Interferon alfa-2b	Инјекции	15MIU/ml				
				INTRON A Инјекции 15MIU/ml (1,2ml)	SCHERING PLOUGH	1	5.226,00
L03AB05	Interferon alfa-2b	Инјекции	25MIU/ml				
				INTRON A Инјекции 25MIU/ml (1,2ml)	SCHERING PLOUGH	1	10.479,00
M03AC04	Atracurium	Инјекции	10mg/ml				
				TRACRIUM Инјекции 50mg/5ml	GSK	5	544,00
N04BA03	Levodopa+carbidopa +entacapone	Филм обложени таблети	(50mg+12,5m g+200mg)				
				STALEVO Филм обложени таблети (50mg+12,5mg+200mg)	NOVARTIS PHARMA	100	5.140,00
N04BA03	Levodopa+carbidopa +entacapone	Филм обложени таблети	(100mg+25mg +200mg)				
				STALEVO Филм обложени таблети (100mg+25mg+200mg)	NOVARTIS PHARMA	100	5.340,00
N05AX08	Risperidone	Инјекции	25mg				
				RISPOLEPT CONSTA Инјекции 25mg (2ml)	JANSSEN PHARMACEUTICA NV VO SORABOTKA SO CILAG AG	1	6.189,00
N05AX08	Risperidone	Инјекции	37.5mg				
				RISPOLEPT CONSTA Инјекции 37.5mg (2ml)	JANSSEN PHARMACEUTICA NV VO SORABOTKA SO CILAG AG	1	8.163,00
N05AX08	Risperidone	Инјекции	50mg				
				RISPOLEPT CONSTA Инјекции 50mg (2ml)	JANSSEN PHARMACEUTICA NV VO SORABOTKA SO CILAG AG	1	9.982,00

J01FA01	Erythromycin	филм таблети	500mg				
				ERITROMYCIN филм таблети 20x500mg	HEMOFARM	20	168,00
				ERITROMYCIN филм таблети 20x500mg	REMEDICA	20	168,00
L02BA01	Tamoxifen	таблети	20mg				
				TAMOXIFEN таблети 30x20mg	REMEDICA	30	201,00
N05BA12	Alprazolam	таблети со продолжено ослободување	0,5mg				
				HELEX SR таблети со продолжено ослободување 30x0,5mg	KRKA	30	72,00
N05BA12	Alprazolam	таблети со продолжено ослободување	1mg				
				HELEX SR таблети со продолжено ослободување 30x1mg	KRKA	30	143,00
N05BA12	Alprazolam	таблети со продолжено ослободување					
				HELEX SR таблети со продолжено ослободување 30x2mg	KRKA	30	286,00
N05AH03	Olanzapine	филм обложени таблети	7,5mg				
				OFERTA -SANOVEL филм обложени таблети 28 x 7,5mg	SANOVEL ILLC	28	735,00
J01FA09	Clarithromycin	таблети со модифицирано ослободување	500mg				
				MERISTAT SANOVEL MR таблети со модифицирано ослободување 7x 500mg	SANOVEL ILLC	7	184,00
				FROMLID UNO таблети со модифицирано ослободување 7x500mg	KRKA	7	184,00
				MERISTAT SANOVEL MR таблети со модифицирано ослободување 14x500mg	SANOVEL ILLC	14	368,00
A02BC03	Lansoprazol	капсули	15mg				
				LANZUL S капсули 28x15mg	KRKA	28	48,00
				LANSOPRAZOL PLIVA капсули 28x15mg	PLIVA	28	48,00
				SABAX капсули 28x15mg	HEMOFARM	28	48,00
				LARONA капсули 28x15mg	JADRAN	28	48,00
D07AC14	Methylprednisolone	емулзија за кожа	0,1%				
				ADVANTAN емулзија за кожа 0,1% (20g)	BAYER SHERING	1	160,00
N04BC05	Pramipexole	таблети со продолжено ослободување	0,375 mg				
				MIRAPEXIN таблети со продолжено ослободување 0,375 mg	BOEHRINGER	10	159,00
N04BC05	Pramipexole	таблети со продолжено ослободување	0,75mg				
				MIRAPEXIN таблети со продолжено ослободување 0,75mg	BOEHRINGER	30	957,00
N04BC05	Pramipexole	таблети со продолжено ослободување	1,5mg				
				MIRAPEXIN таблети со продолжено ослободување 1,5mg	BOEHRINGER	30	1.786,00

N04BC05	Pramipexole	таблети со продолжено ослободување	3 mg				
				MIRAPEXIN таблети со продолжено ослободување 3 mg	BOEHRINGER	30	3.444,00
R03AK07	Budesonid, formoterol	прашок за инхалирање	320mcg/9mcg				
				SYMBICORT TURBOHALER (60 dozi) прашок за инхалирање (320mcg/9mcg)	ASTRA ZENECA	1	2.341,00

Кај АТC кодот R03AC02 – Salbutamol Аеросол 0,1mg/доза, се додава следното заштитено име:

				BUTO-ASMA Аеросол 0,1mg/доза (200 дози)	Labaratorio Aldo Union SA	1	110,00
--	--	--	--	--	------------------------------	---	--------

Кај АТC кодот J01DD04 – Ceftriaхоне инјекции 1 g, се додава следното заштитено име:

				CEFTRIAХONE PANFARMA инјекции 1 g	PANFARMA	25	1.146,00
--	--	--	--	--------------------------------------	----------	----	----------

Кај АТC кодот J01DD04 – Ceftriaхоне инјекции 2 g, се додава следното заштитено име:

				CEFTRIAХONE PANFARMA инјекции 2 g	PANFARMA	25	2.363,00
--	--	--	--	--------------------------------------	----------	----	----------

Кај АТC кодот G04CA02 – Tamsulosin Капсули/Таблети со продолжено ослободување 400 mg, се додава следното заштитено име:

				TANYZ ERAS таблети со продолжено ослободување 30 x400 mg	KRKA	30	321,00
--	--	--	--	--	------	----	--------

Член 2

Оваа одлука влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се објави по добивање на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02 – 23445/26
24 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

664.

Врз основа на член 30 и 56 став 1 точка 3 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), и член 43 од Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ број 45/2012 и 159/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на седницата одржана на 24 декември 2012 година, донесе

О Д Л У К А**ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА ОБРАСЦИТЕ ПРЕДВИДЕНИ ВО ПРАВИЛНИКОТ ЗА НАЧИНОТ НА КОРИСТЕЊЕ НА ЗДРАВСТВЕНИ УСЛУГИ НА ОСИГУРЕНИТЕ ЛИЦА ВО СТРАНСТВО****Член 1**

Во Одлуката за утврдување на обрасците предвидени во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ број 133/2011 и 53/2012), во членот 1 образецот со реден број 8. Предлог за упатување на лекување во странство (Образец – ПЛС), се дополнува со прилог „Мислење за упатување на лекување во странство во случај на итност (образец-ПЛС/И)“.

Образецот од став 1 на овој член е даден во прилог на оваа одлука и е нејзин составен дел.

Член 2

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

Бр. 23445/28
24 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор,
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

ФЗОМ Образец – ПЛС/И

МИСЛЕЊЕ
ЗА УПАТУВАЊЕ НА ЛЕКУВАЊЕ ВО СТРАНСТВО ВО СЛУЧАЈ НА ИТНОСТ

Од конзилиумот на ЈЗУ Универзитетска Клиника за _____ во Скопје, во состав:

1. _____
2. _____
3. _____

За Осигуреникот _____ роден _____ во _____ клиничкиот конзилиумот констатира дека интервенцијата за која се предлага истиот да се упати на лекување во странство согласно издадениот Предлог за упатување на лекување во странство бр. _____ од _____ година е од виталнозагрозувачки карактер (итен случај).

Со оглед на погоре наведеното, конзилиумот дава мислење дека осигуреникот треба да се упати на болничко лекување во странство во здравствената установа _____ во град _____ држава _____.

Конзилиумот на горенаведената клиника гарантира дека во странската здравствена установа постојат можности за успешно лекување на заболувањето.

Мислењето на конзилиумот е донесено на ден: _____ година.

Конзилиум:

1. _____
2. _____
3. _____

Директор на

НАПОМЕНА: Овој образец е прилог на Предлогот за упатување на лекување во странство (Образец– ПЛС) и тоа само во случај доколку здравствената состојба на осигуреното лице е таква да постои непосредна опасност по неговиот живот (виталнозагрозувачка).

Клиничкиот конзилиум задолжително дава мислење за упатување на осигуреното лице во случај на итност во странска здравствена установа од некоја од референтните земји (Бугарија, Србија, Хрватска и Словенија).

Во случај потребното лекување да не се извршува во некоја од здравствените установи од референтните земји клиничкиот конзилиум дава мислење во друга странска здравствена установа.

Овој образец важи шест месеци од денот на издавањето.

665.

Врз основа на член 56 став 1 точка 8 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на седницата одржана на 27 декември 2012 година, донесе

О Д Л У К А

ЗА ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА РЕФЕРЕНТНИ ЦЕНИ ЗА ЗДРАВСТВЕНИ УСЛУГИ ОД ОБЛАСТА НА ОЧНАТА ХИРУРГИЈА

Член 1

Во Одлуката за утврдување на референтни цени за здравствени услуги од областа на очната хирургија („Службен весник на Република Македонија“ број 62/2011), во членот 2 по табелата се додава следната табела:

Реден број	Шифра	Име на пакет-услуга	Референтна цена
1	ХОМ6	Оперативен зафат кај прематурна ретинопатија со постоперативни контролни прегледи за едно око	225.000
2	ХОМ7	Оперативен зафат кај прематурна ретинопатија со постоперативни контролни прегледи за две очи	305.000
3	ХОМ8	Офталмолошки преглед со мерење на очен притисок, ехо преглед, рефрактометрија, под општа анестезија (се врши најмалку 1 месец по оперативниот зафат кај прематурна ретинопатија)	45.750

Член 2

Оваа Одлука влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“ а ќе се објави по добивањето на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02-23823/38
27 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

666.

Врз основа на член 56 став 1 точка 14, а во врска со член 54 став 1, точка 8, член 63-а, 63-б и 63-в од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 67/2009, 50/2010, 156/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија на 3 јануари 2013 година, донесе

О Д Л У К А

ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ОДЛУКАТА ЗА УТВРДУВАЊЕ НА РЕФЕРЕНТНИ ЦЕНИ НА ЛЕКОВИ КОИ СЕ НА ЛИСТАТА НА ЛЕКОВИ КОИ ПАЃААТ НА ТОВАР НА ФОНДОТ ЗА ЗДРАВСТВЕНО ОСИГУРУВАЊЕ НА МАКЕДОНИЈА

Член 1

Во Одлуката за утврдување на референтни цени на лекови кои се на Листата на лекови кои паѓаат на товар на Фондот за здравствено осигурување на Македонија („Службен весник на Република Македонија“ број 14/2008, 19/2008, 22/2008, 37/2008, 60/2008, 83/2008, 100/2008, 132/2008, 67/2009, 95/2009, 104/2009, 141/2009, 8/2010, 33/2010, 44/2010, 58/2010, 63/2010, 105/2010, 171/2010, 26/2011, 99/2011, 130/2011, 181/2011, 5/2012, 29/2012, 42/2012, 68/2012, 90/2012, 106/2012, 138/2012, 159/2012 и 164/2012), се вршат следните измени и дополнувања:

Се утврдуваат нови референтни цени за следните лекови:

АТЦ код	Генеричко име- INN	Фармацевтска дозажна форма	Јачина	Заштитено име на лекот	Производител	Пакување	Референтна цена по пакување со 5% ДДВ
A09AA02	Amlase +Lipase+Protease/ Pankreatin	Капсули	8000E+10000E +600E (150mg)				
				KREON 10.000 капс.20 x (8000E+10000E+600E) (150mg)	ABBOTT	20	158,00
				KREON 10.000 капс.50 x (8000E+10000E+600E) (150mg)	ABBOTT	50	395,00
				KREON 10.000 капс.100 x (8000E+10000E+600E) (150mg)	ABBOTT	100	790,00
A09AA02	Amlase +Lipase+Protease/ Pankreatin	Капсули	18000E+25000E +1000E (300mg)				
				KREON 25.000 капс.50 x (18000E+25000E+1000E) (300mg)	ABBOTT	50	950,00
				KREON 25.000 капс.100 x (18000E+25000E+1000E) (300mg)	ABBOTT	100	1.900,00

Член 2

Оваа одлука влегува во сила со денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се објави по добивање на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02 – 181/1
3 јануари 2013 година
Скопје

Управен одбор,
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, с.р.

667.

Врз основа на член 30 став 3 и член 56 став 1 точка 3 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија, бр. 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 50/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија, на седницата одржана на 7 декември 2012 година, донесе

П РА В И Л Н И К
ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ПРА-
ВИЛНИКОТ ЗА НАЧИНОТ НА КОРИСТЕЊЕ НА
ЗДРАВСТВЕНИ УСЛУГИ НА ОСИГУРЕНИТЕ
ЛИЦА ВО СТРАНСТВО

Член 1

Во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ бр. 45/2012), во член 3 став 2 алинеја 1 зборовите „во кој е точно наведена земјата и здравствената установа во која се упатува осигуреното лице, како и здравствена установа во една од референтните земји (Бугарија, Србија, Хрватска и Словенија) доколку во истите се врши лекувањето“, се бришат.

Во член 3 став 6 зборовите „или кога во предлогот за упатување на лекување во странство од соодветната универзитетска клиника е наведено дека потребната здравствена услуга се врши единствено во предложена-та странска здравствена установа,“ се бришат.

Член 2

Во член 4 став 2 зборовите „како и мислење во која земја и странска здравствена установа постојат можности за успешно лекување на тоа заболување и здравствена установа од земјите наведено во член 3 став 2 доколку во истите постојат такви здравствени установи во кои лекувањето може да се изврши.“, се заменуваат со зборовите: „со предлог осигуреното лице да се упати на болничко лекување во странство“.

Член 3

Во член 13 став 6 сврзникот и се заменува со запирка.

Во член 13 став 6 по зборовите “во странство“, се додаваат зборовите: “и осигуреното лице е упатено на лекување во здравствена установа во која се применува Договорот за социјално осигурување.“

Член 4

Во член 14 став 1 по зборовите “Договор за социјално осигурување“, се додаваат зборовите: “како и во случај осигуреното лице да е упатено на лекување во здравствена установа во која не се применува Договорот за социјално осигурување,“.

Член 5

Во член 14 став 2 зборот по зборовите “Договор за социјално осигурување“, сврзникот и се заменува со запирка.

Во член 14 став 2 по зборовите “е регулирана можноста за упатување на лекување во странство“, се додаваат зборовите: “и осигуреното лице е упатено на лекување во здравствена установа во која се применува Договорот за социјално осигурување“.

Член 6

Во член 15 став 3 алинеја 2 по зборот „лекувањето“ се додаваат зборовите „со понудена цена за истото“.

Член 7

Во членот 16 став 2 и членот 19 став 2 се додава нова алинеја 3 која гласи: „-профатура од странската здравствена установа“.

Во членот 16 став 2 алинеите 3 и 4 стануваат алинеи 4 и 5.

Во членот 19 став 2 алинеите 3, 4 и 5 стануваат алинеи 4, 5 и 6.

Член 8

Насловот пред членот 25 се менува и гласи:
„Постапка за склучување на договор за соработка со странска болница“.

Членот 25 се менува и гласи:

„Фондот може да склучува договори за соработка за болничко лекување со странски болници за здравствени услуги кои не се извршуваат во Република Македонија.

Постапката за склучување на договор за соработка започнува со донесување на Одлука за склучување на договор за соработка.

Договори за соработка ќе се склучуваат по претходно објавена покана од страна на Фондот преку меѓународен повик.

Управниот одбор на Фондот донесува одлука со која странска болница ќе склучи договор за соработка од редот на странски болници кои ги исполнуваат утврдените минимум критериуми и бараните дополнителни услови во меѓународниот повик.

Во договорите за соработка се уредуваат роковите за остварување на здравствените услуги кои се согласно медицината базирана на докази, начинот на плаќање на здравствените услуги, задолжителни рокови на доставување на финансиската и медицинската документација за извршеното лекување, причините и условите под кои може да се раскине договорот.“

Членовите 26 и 27 се бришат.

Член 9

Ставовите 4 и 5 на членот 28 се бришат.
Ставот 6 станува став 4.

Член 10

По членот 28 се додава нов наслов и нов член 28-а кој гласи:

„Упатување на лекување на осигуреното лице

Член 28-а

Првостепената и второстепената лекарска комисија ги разгледува сите начини предвидени со овој правилник, за избор на болница во која предлага осигуреното лице да се упати на лекување, при тоа водејќи сметка за најповолната цена.

Доколку оценката и мислењето на првостепената односно на второстепената лекарска комисија, се однесува на упатување на лекување на осигуреното лице во приватна здравствена установа во Република Македонија односно во странска болница, Фондот ќе донесе решение за упатување на лекување во приватната здравствена установа во Република Македонија односно во странската болница.“

Член 11

Овој Правилник влегува во сила со денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се објави по добивањето на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02 – 22422/12
7 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Претседател,
Елена Триковска, с.р.

668.

Врз основа на член 30 и член 56 став 1 точка 3 од Законот за здравственото осигурување („Службен весник на Република Македонија“ број 25/2000, 34/2000, 96/2000, 50/2001, 11/2002, 31/2003, 84/2005, 37/2006, 18/2007, 36/2007, 82/2008, 98/2008, 6/2009, 50/2010, 53/2011 и 26/2012), Управниот одбор на Фондот за здравствено осигурување на Македонија, на седницата одржана на 24 декември 2012 година, донесе

П Р А В И Л Н И К ЗА ИЗМЕНУВАЊЕ И ДОПОЛНУВАЊЕ НА ПРАВИЛНИКОТ ЗА НАЧИНОТ НА КОРИСТЕЊЕ НА ЗДРАВСТВЕНИ УСЛУГИ НА ОСИГУРЕНИТЕ ЛИЦА ВО СТРАНСТВО

Член 1

Во Правилникот за начинот на користење на здравствени услуги на осигурените лица во странство („Службен весник на Република Македонија“ бр. 45/2012 година и 159/2012), во член 4 се додава нов став 3 кој гласи:

„Во случај кога во предлогот за упатување на лекување во странство е наведено дека здравствената состојба на осигуреното лице е виталнозагрозувачка односно постои непосредна опасност по неговиот живот тогаш клиничкиот конзилиум дава мислење и во која земја и странска здравствена установа постојат можности за успешно лекување на тоа заболување.“

Член 2

Во член 16 став 1 бројот 12 се заменува со бројот 13.

Во член 16 став 2 алинеја 2 по зборовите „соодветна универзитетска клиника во Скопје“ се додаваат зборовите „во кој клиничкиот конзилиум дава и мислење во која странска здравствена установа да се упати на болничко лекување осигуреното лице“.

Во член 16 став 2 се додава нова алинеја 6 која гласи:

„– извршена уплата на учество со лични средства во трошоците за лекувањето.“

Член 3

Овој Правилник влегува во сила со денот на објавувањето во „Службен весник на Република Македонија“, а ќе се објави по добивањето на согласност од министерот за здравство.

Бр. 02 – 23445/25
24 декември 2012 година
Скопје

Управен одбор
Заменик на претседателот,
Ангел Митевски, 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.
Директор и одговорен уредник – м-р Тони Трајанов.
Телефон: +389-2-55 12 400.
Телефакс: +389-2-55 12 401.

Претплатата за 2013 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



2013018