

# ZAKON

## O APOTEKARSKOJ DJELATNOSTI

(Objavljen u "Sl. glasniku RS", br. 119 od 18. decembra 2008, 1/12, 33/14)

### I - OSNOVNE ODREDBE

#### Član 1.

- (1) Ovim zakonom uređuju se način organizovanja i sprovođenja apotekarske djelatnosti u humanoj medicini, osnivanje, organizacija i upravljanje apotekama, apotekarski radnici, radno vrijeme i druga pitanja značajna za organizaciju i sprovođenje apotekarske djelatnosti.  
(2) Apotekarska djelatnost iz stava 1. ovog člana je dio zdravstvene djelatnosti od interesa za Republiku Srbsku.

#### Član 2.

Izrazi koji se koriste u ovom zakonu imaju sljedeća značenja:

- a) licenca je uvjerenje o članstvu u Farmaceutskoj komori na osnovu kojeg magistar farmacije stiče pravo za samostalno obavljanje apotekarske djelatnosti,
- b) recept je javna isprava propisanog oblika i sadržaja koji mogu propisati samo doktor medicine i doktor stomatologije koji posjeduju licencu za obavljanje profesionalne djelatnosti,
- v) izdatnica je javna isprava propisanog oblika i sadržaja koju može propisati samo doktor medicine i doktor stomatologije koji posjeduje licencu, a na osnovu koje se obavlja izdavanje lijekova i medicinskih sredstava u bolničkoj apoteci i apoteci doma zdravlja,
- g) nalog je javna isprava propisanog oblika i sadržaja koji može propisati samo doktor medicine i doktor stomatologije koji posjeduje licencu, a na osnovu kojeg se obavlja izdavanje medicinskog sredstva u apoteci i specijalizovanoj prodavnici,
- d) galenska laboratorija u smislu ovog zakona je laboratorija u kojoj se izrađuju galenski preparati prema važećoj farmakopeji i drugim magistralnim propisima,
- đ) galenski preparat je preparat izrađen u galenskoj laboratoriji apoteke prema važećoj farmakopeji i drugim magistralnim propisima, a namijenjen je za izdavanje u toj apoteci,
- e) magistralni preparat je preparat izrađen u apoteci u skladu sa propisanim receptom za pojedinog pacijenta,
- ž) farmakovigilanca podrazumijeva aktivnosti usmjerene na otkrivanje, razumijevanje, procjenu i sprečavanje neželjenih dejstava lijekova,
- z) dobra apotekarska praksa je sistem smjernica za obezbjeđenje kvaliteta usluga koje se pružaju u apoteci,
- i) dobra proizvođačka praksa je sistem pravila za osiguranje kvaliteta koji se odnosi na organizovanje, nadzor i kontrolu kvaliteta proizvodnje lijekova; dobra kontrolna laboratorijska praksa je dio dobre proizvođačke prakse kojim se obavlja kontrola kvaliteta lijekova,
- j) dežurstvo je poseban oblik rada magistra farmacije u zdravstvenoj ustanovi poslije isteka redovnog radnog vremena,
- k) pripravnost je poseban oblik rada, kada magistar farmacije ne mora biti u zdravstvenoj ustanovi, ali mora biti dostupan radi pružanja hitne apotekarske usluge i
- l) farmaceutski otpad je otpad koji nastaje u obavljanju apotekarske djelatnosti i koji je kategorisan prema kategorijama iz kataloga farmaceutskog otpada.

#### Član 3.

Gramatički izrazi u ovom zakonu upotrijebljeni su u jednom rodu i podrazumijevaju uključivanje muškog i ženskog pola.

#### Član 3a.

U postupku primjene ovog zakona i propisa donesenih na osnovu njega primjenjuju se pravila opšteg upravnog postupka, ako ovim zakonom nije drugačije propisano.

### II - APOTEKARSKA DJELATNOST

#### Član 4.

- (1) Apotekarska djelatnost osigurava snabdijevanje lijekovima i medicinskim sredstvima stanovništva, zdravstvenih ustanova i drugih pravnih lica.
- (2) Apotekarska djelatnost se obavlja u skladu sa smjernicama dobre apotekarske prakse čija je primjena obavezna za sve magistre farmacije.
- (3) Profesionalni ciljevi dobre apotekarske prakse koje u obliku stručne publikacije donosi i objavljuje Farmaceutsko društvo Republike Srbске obavezni su dio stručne literature svake apoteke.

#### Član 5.

- (1) Snabdijevanje lijekovima je promet lijekova na malo, a obuhvata nabavku, skladištenje i izdavanje lijekova na recept i bez recepta.
- (2) Promet lijekova na malo obavlja se u apoteci.
- (3) Lijek koji se nalazi u prometu mora imati odobrenje za stavljanje u promet izdato od nadležne institucije u skladu sa zakonom.
- (4) Promet lijekova na malo obuhvata i izradu i izdavanje galenskih i magistralnih lijekova ispitanoj kvaliteti.

#### **Član 6.**

- (1) Snabdijevanje medicinskim sredstvima je promet medicinskih sredstava na malo, a obuhvata nabavku, skladištenje i izdavanje medicinskih sredstava koja su upisana u registar medicinskih sredstava nadležne institucije.
- (2) Promet na malo medicinskih sredstava obavlja se u apoteci i specijalizovanoj prodavnici.
- (3) Ministar zdravlja i socijalne zaštite (u daljem tekstu: ministar) će opštim aktom propisati posebne uslove u pogledu kadra, prostora i opreme za promet na malo u specijalizovanoj prodavnici.
- (4) Ministar rješenjem utvrđuje ispunjenost uslova za obavljanje prometa na malo u specijalizovanoj prodavnici.
- (5) Protiv rješenja ministra iz stava 4. ovog člana nije dozvoljena žalba, ali se može pokrenuti upravni spor.
- (6) Na osnovu rješenja iz stava 4. ovog člana specijalizovana prodavnica se upisuje u Registar specijalizovanih prodavnica, koji vodi Ministarstvo zdravlja i socijalne zaštite (u daljem tekstu: Ministarstvo).

#### **Član 7.**

- (1) Apotekarska djelatnost, osim, snabdijevanja lijekovima i medicinskim sredstvima podrazumijeva i:
  - a) snabdijevanje dječijom hranom i opremom i dijetetskim proizvodima,
  - b) snabdijevanje kozmetičkim i drugim sredstvima za zaštitu zdravlja,
  - v) snabdijevanje proizvodima biljnog porijekla koji nisu predmet zakona koji reguliše oblast lijekova i medicinskih sredstava,
  - g) savjetovanje u vezi sa propisivanjem, odnosno pravilnom primjenom i čuvanjem lijekova, medicinskih sredstava i ostalih preparata kojima se vrši promet na malo u apotekama i
  - d) usluge koje služe u svrhu promocije zdravlja i prevencije bolesti, zdravstvenog vaspitanja i savjetovanja radi očuvanja i unapređivanja zdravlja građana.
- (2) Proizvodima iz stava 1. t. a), b) i v) promet se može obavljati u apoteci i specijalizovanoj prodavnici.
- (3) Ministar će opštim aktom na prijedlog Farmaceutske komore utvrditi vrstu kozmetičkih i drugih sredstava za zaštitu zdravlja, te ostalih proizvoda kojima se može obavljati promet na malo u apoteci i specijalizovanoj prodavnici, te usluga koje se mogu pružati u apoteci.

#### **Član 8.**

- (1) U obavljanju apotekarske djelatnosti, u saradnji sa drugim zdravstvenim radnicima, apotekarski radnici sprovode farmaceutsku zdravstvenu zaštitu radi postizanja boljih farmakoterapijskih učinaka i sprovođenja racionalne upotrebe lijekova i medicinskih sredstava i aktivno učestvuju u očuvanju zdravlja i prevenciji bolesti stanovništva.
- (2) Farmaceutska zdravstvena zaštita obuhvata:
  - a) dostupnost lijekova, medicinskih sredstava i drugih proizvoda za zaštitu zdravlja stanovništvu,
  - b) davanje informacija korisnicima usluga o pravilnoj upotrebni lijekova i određenih vrsta medicinskih sredstava,
  - v) praćenje stručnih i naučnih dostignuća u oblasti farmakoterapije i pružanje stanovništvu, zdravstvenim radnicima, drugim zdravstvenim ustanovama, kao i ostalim zainteresovanim subjektima informacija o lijekovima i određenim vrstama medicinskih sredstava,
  - g) praćenje, sprečavanje ili smanjivanje neželjenih dejstava lijekova (farmakovigilanca), te njihovo prijavljivanje u skladu sa propisima,
  - d) racionalizacija troškova za određene terapijske protokole,
  - đ) unapređivanje farmakoterapijskih postupaka i postizanje terapijskih ciljeva,
  - e) kontrola kvaliteta lijekova i
  - ž) promociju zdravlja, odnosno zdravstveno vaspitanje u vezi sa očuvanjem i unapređivanjem zdravlja pravilnom upotreboti lijekova i određenih vrsta medicinskih sredstava.

#### **Član 9.**

- (1) Apotekarska djelatnost obavlja se u skladu sa ovim zakonom i propisima koji uređuju zdravstvenu zaštitu stanovništva.
- (2) Apotekarska djelatnost obavlja se na svim nivoima zdravstvene zaštite.
- (3) Zdravstvena ustanova koja obavlja apotekarsku djelatnost mora oglašavati lijekove i medicinska sredstva u skladu sa posebnim zakonom.

### **III - OSNIVANJE I ORGANIZACIJA APOTEKE**

#### **Član 10.**

- (1) Apoteku kao zdravstvenu ustanovu može osnovati pravno i fizičko lice ili jedinica lokalne samouprave u skladu sa Zakonom o sistemu javnih službi ("Službeni glasnik Republike Srbije", broj 68/07).
- (2) Jedinica lokalne samouprave je dužna da obezbijedi apotekarsku djelatnost ako nije obezbijeđena na njenom području.

(3) Apoteka ima status pravnog lica koji stiče upisom u sudski registar kod nadležnog suda.

#### **Član 11.**

- (1) Apoteka može početi sa radom ako ispunjava uslove u pogledu kadra, prostora i opreme.
- (2) Ministar će opštim aktom propisati opšte i posebne uslove u pogledu kadra, prostora i opreme koje mora da ispunjava apoteka i organizacione jedinice koje mogu biti u njenom sastavu. Utvrđivanje uslova obavlja komisija koju imenuje ministar.
- (3) Ministar donosi rješenje o ispunjenosti uslova za obavljanje apotekarske djelatnosti.
- (4) Protiv rješenja iz stava 3. ovog člana nije dozvoljena žalba, ali se može pokrenuti upravni spor.
- (5) Na osnovu rješenja iz stava 3. ovog člana apoteka se upisuje u sudski registar i u Registar apoteka, koji vodi Ministarstvo.

#### **Član 12.**

- (1) Zdravstvene ustanove koje pružaju usluge bolničkog liječenja moraju osnovati bolničku apoteku kao organizacionu jedinicu.
- (2) Bolnička apoteka obavlja snabdijevanje zdravstvene ustanove lijekovima i medicinskim sredstvima i izrađuje galenske i magistralne preparate za sopstvene potrebe.

#### **Član 13.**

Dom zdravlja obavlja apotekarsku djelatnost za sopstvene potrebe organizovanjem posebne organizacione jedinice ili na osnovu ugovora zaključenog sa apotekom, kao posebnom ustanovom.

#### **Član 14.**

Apoteka može prestati da radi u skladu sa Zakonom o sistemu javnih službi.

#### **Član 15.**

- (1) Apoteka u svom sastavu može da ima organizacione jedinice: galensku laboratoriju i kontrolno-analitičku laboratoriju za kontrolu galenskih preparata (u daljem tekstu: kontrolna laboratorija).
- (2) Apoteka u izuzetnim slučajevima u svom sastavu može da ima kao organizacionu jedinicu i apotekarsku stanicu.
- (3) Apotekarska stanica iz stava 2. ovog člana može se osnovati samo na udaljenom području sve do osnivanja apoteke kao zdravstvene ustanove.

#### **Član 16.**

- (1) Galenska laboratorija kao organizaciona jedinica apoteke izrađuje galenske preparate ispitanih kvaliteta prema postupcima izrade propisanim važećom farmakopejom i drugim magistralnim propisima.
- (2) Ispitivanje supstanci i svake serije galenskog preparata vrši se prema postupcima propisanim važećom farmakopejom, u kontrolnoj laboratoriji koja je u sastavu galenske laboratorije.
- (3) Galenska laboratorija koja u svom sastavu nema kontrolnu laboratoriju mora obezbijediti ispitivanje supstanci i svake serije galenskog preparata ugovaranjem sa drugom kontrolnom laboratorijom.
- (4) Apoteka koja u svom sastavu ima galensku laboratoriju može zaključiti ugovor o izradi galenskih preparata sa drugom zdravstvenom ustanovom koja nema galensku laboratoriju.
- (5) Ugovorom o izradi galenskog preparata iz stava 4. ovog člana obavezno se definiše naziv, farmaceutski oblik i jačina galenskog preparata koji se izrađuje za potrebe druge zdravstvene ustanove, kao i obaveza u pogledu osiguranja sistema kvaliteta i dobrih praksi koje se odnose na transport i skladištenje galenskih preparata.
- (6) Izrada i promet galenskog preparata za potrebe druge zdravstvene ustanove prema ugovoru iz stava 5. ovog člana smatra se prometom na malo te zdravstvene ustanove.
- (7) Ministar će opštim aktom propisati smjernice dobre proizvođačke prakse koje se u postupku izrade galenskih preparata primjenjuju u galenskoj laboratoriji.

#### **Član 17.**

- (1) Apoteka i organizaciona jedinica apoteke mora imati rukovodioca koji je odgovoran za stručan rad u jednoj apoteci, odnosno jednoj organizacionoj jedinici apoteke.
- (2) Rukovodilac mora biti magistar farmacije koji ispunjava uslove iz člana 23. ovog zakona.

#### **Član 18.**

- (1) Organ upravljanja u apoteci čiji je osnivač pravno i fizičko lice je direktor koji je odgovoran za zakonit rad apoteke.
- (2) Organi upravljanja u apoteci čiji je osnivač jedinica lokalne samouprave su upravni odbor i direktor.
- (3) Nadležnost upravnog odbora i direktora i postupak imenovanja i razrješenja utvrđuje se aktom o osnivanju i statutom u skladu sa zakonom.

#### **Član 19.**

- (1) Ministarstvo vodi Registar apoteka i Registar specijalizovanih prodavnica iz čl. 6. i 11. ovog zakona.
- (2) Ministar opštim aktom propisuje sadržaj i način vođenja registra iz stava 1. ovog člana.

### **Član 20.**

(1) Apotekarski radnik je zdravstveni radnik koji ima obrazovanje farmaceutskog usmjerjenja i koji neposredno pruža apotekarske usluge.

(2) Apotekarski radnici u smislu ovog zakona su:

- a) magistar farmacije i
- b) farmaceutski tehničar.

### **Član 21.**

(1) Magistar farmacije je zdravstveni radnik koji ima visoko farmaceutsko obrazovanje integrisanog studija, i to:

- a) magistar farmacije sa položenim stručnim ispitom i licencom,
- b) magistar farmacije - specijalista sa položenim stručnim ispitom i licencom i
- v) magistar farmacije - pripravnik.

(2) Magistar farmacije - pripravnik nalazi se na pripravničkom stažu radi sticanja uslova za obavljanje apotekarske djelatnosti.

(3) Magistar farmacije - pripravnik obavlja apotekarsku djelatnost pod stručnim nadzorom magistra farmacije.

### **Član 21a.**

(Brisan).

### **Član 22.**

(1) Farmaceutski tehničar je zdravstveni radnik koji ima srednje farmaceutsko obrazovanje, i to:

- a) farmaceutski tehničar sa položenim stručnim ispitom i
- b) farmaceutski tehničar - pripravnik.

(2) Farmaceutski tehničar obavlja apotekarsku djelatnost u skladu sa obimom rada za farmaceutske tehničare i pod stručnim nadzorom magistra farmacije.

(3) Farmaceutski tehničar - pripravnik se nalazi na pripravničkom stažu radi sticanja uslova za obavljanje apotekarske djelatnosti, koji se obavlja pod stručnim nadzorom magistra farmacije.

### **Član 23.**

(1) Opšti uslovi za obavljanje apotekarske djelatnosti su:

- a) diploma fakulteta ili nostrifikovana strana diploma o završenoj odgovarajućoj visokoškolskoj ustanovi farmaceutskog usmjerjenja,
- b) diploma srednje škole ili nostrifikovana strana diploma o završenoj odgovarajućoj srednjoškolskoj ustanovi farmaceutskog usmjerjenja,
- v) položen stručni ispit,
- g) licenca izdata od Farmaceutske komore (za magistra farmacije),
- d) državljanstvo Bosne i Hercegovine i Republike Srpske i
- đ) znanje jednog od jezika u službenoj upotrebi u Bosni i Hercegovini.

(2) Strani državljeni mogu obavljati apotekarsku djelatnost u Republici Srpskoj u skladu sa ovim zakonom i drugim propisima koji regulišu ovu oblast i oblast zapošljavanja stranih državljenja.

(3) Poseban uslov za obavljanje specijalističke djelatnosti u oblasti farmacije je specijalizacija iz te oblasti.

### **Član 24.**

(1) Magistar farmacije ne može bez recepta izdati lijek koji ima odobrenje za stavljanje u promet na recept, u skladu sa posebnim zakonom.

(2) Magistar farmacije ne može staviti u promet lijek koji nema izdato odobrenje za stavljanje lijeka u promet i koji nije obilježen u skladu sa posebnim zakonom.

(3) Magistar farmacije ne može staviti lijek u promet na malo putem Interneta.

(4) Farmaceutski tehničar ne može izdavati lijek koji ima odobrenje za stavljanje u promet na recept, lijekove koji sadrže opojne droge niti izrađivati i izdavati magistralne i galenske lijekove koji sadrže supstance jakog ili vrlo jakog djelovanja.

(5) Ministar će opštim aktom utvrditi uslove u pogledu propisivanja i izdavanja lijekova.

### **Član 25.**

U obavljanju apotekarske djelatnosti magistri farmacije dužni su da poštuju Kodeks apotekarske etike i deontologije, koji donosi Farmaceutska komora.

### **Član 26.**

(1) Magistar farmacije, pri obavljanju apotekarske djelatnosti sve što sazna o zdravstvenom stanju pacijenta mora čuvati kao tajnu i ne može je odati.

(2) Izuzetno, radi zdravstvene zaštite pacijenta ili njegove okoline, magistar farmacije može dati informacije o zdravstvenom stanju pacijenta uz odobrenje pacijenta, roditelja ili staratelja za maloljetna lica. U slučaju psihičke nesposobnosti ili smrti pacijenta, informacije o zdravstvenom stanju pacijenta mogu se pružiti u skladu sa drugim propisima.

### **Član 27.**

- (1) Pravo na samostalan rad ima magistar farmacije koji posjeduje licencu koju izdaje Farmaceutska komora.  
(2) Farmaceutska komora izdaje licencu za rad magistra farmacije na osnovu upisa u registar Farmaceutske komore.

### **Član 28.**

Magistar farmacije ima pravo i obavezu da se stručno usavršava radi održavanja i unapređivanja kvaliteta apotekarske djelatnosti u skladu sa zakonom.

## **V - RADNO VRIJEME I KONTINUIRANO SNABDIJEVANJE LIJEKOVIMA**

### **Član 29.**

- (1) Radi kontinuiranog snabdijevanja lijekovima radno vrijeme apoteke mora biti minimalno 40 časova sedmično.  
(2) Radno vrijeme apoteke određuje osnivač, u skladu sa rješenjem ministra, koje mora biti vidljivo istaknuto na apoteci.  
(3) Magistar farmacije mora biti prisutan u apoteci tokom cijelog radnog vremena apoteke.  
(4) Apoteka koja ima jedan radni tim zaposlen sa punim radnim vremenom može raditi najviše osam časova dnevno, a radni tim čine:  
a) jedan magistar farmacije i  
b) jedan farmaceutski tehničar.  
(5) U slučaju odsustva magistra farmacije, apoteka mora privremeno prestati da radi za vrijeme trajanja njegovog odsustva.

### **Član 30.**

- (1) U vrijeme kada apoteka ne radi mora se obezbijediti kontinuirano snabdijevanje lijekovima putem dežurstva ili pripravnosti u noćnim časovima, nedjeljom i praznicima.  
(2) Jedinica lokalne samouprave je dužna da obezbijedi kontinuirano snabdijevanje lijekovima i medicinskim sredstvima, u skladu sa potrebama lokalne jedinice, putem dežurstva ili pripravnosti u najmanje jednoj apoteci koja sa Fondom zdravstvenog osiguranja Republike Srbije (u daljem tekstu: Fond) ima zaključen ugovor o snabdijevanju osiguranih lica lijekovima koji se izdaju na recept.  
(3) Način organizovanja i raspored pripravnosti ili dežurstva apoteke propisuje osnivač i mora biti vidljivo istaknut na apoteci.

## **VI - POSEBNE ODREDBE**

### **Član 31.**

Izdavanje lijekova i medicinskih sredstava u apoteci i bolničkoj apoteci obavlja se na osnovu recepta, naloga i izdatnice.

### **Član 32.**

- (1) Apoteka je dužna da vodi evidencije i dostavlja izvještaje nadležnim institucijama u skladu sa ovim zakonom, zakonom kojim se uređuju evidencije i statistička istraživanja u oblasti zdravstvene zaštite i drugim propisima iz oblasti lijekova.  
(2) Ministar će opštim aktom propisati sadržaj i način vođenja evidencija i rokove dostavljanja izvještaja.

### **Član 32a.**

- (1) Certifikacija i akreditacija apoteke je propisan postupak kojim se ocjenjuje i potvrđuje da apoteka zadovoljava unaprijed definisane standarde koji se na nju odnose.  
(2) Certifikacija i akreditacija apoteke obavlja se u skladu sa zakonom koji uređuje zdravstvenu zaštitu.

### **Član 33.**

(Brisan)

### **Član 34.**

(Brisan)

### **Član 35.**

(Brisan)

### **Član 36.**

- (1) Jedinica lokalne samouprave može dio prostora zdravstvene ustanove ili apoteku čiji je osnivač ustupiti u zakup fizičkom ili pravnom licu za obavljanje apotekarske djelatnosti u skladu sa ovim zakonom.  
(2) Prednost prilikom ugovaranja zakupa apoteke ima magistar farmacije koji je u radnom odnosu u toj apoteci najmanje jednu godinu, pod uslovom da raskine ugovor o radu sa svojim poslodavcem.

### **Član 37.**

Ugovorom o zakupu uređuju se odnosi između jedinice lokalne samouprave i lica koje će obavljati apotekarsku djelatnost.

### **Član 38.**

Farmaceutska komora je samostalna profesionalna organizacija sa javnim ovlašćenjima koja ima svojstvo pravnog lica i koja je osnovana u skladu sa zakonom koji se odnosi na zdravstvene komore.

### **Član 39.**

- (1) Članstvo u Farmaceutskoj komori je obavezno.
- (2) Član Farmaceutske komore može postati magistar farmacije koji ispunjava zakonom propisane uslove.

### **Član 40.**

Apoteka je obavezna da uspostavi sistem upravljanja farmaceutskim otpadom, što podrazumijeva uspostavljanje pisanih procedura kojim se reguliše upravljanje farmaceutskim otpadom u apoteci, a u skladu sa zakonom kojim se reguliše upravljanje otpadom.

### **Član 41.**

- (1) Farmaceutskim otpadom upravlja se na način koji neće izazvati ugrožavanje života i zdravlja ljudi i životne sredine.
- (2) Troškovi zbrinjavanja farmaceutskog otpada idu na teret pravnog ili fizičkog lica kod kojeg je otpad zatečen.

### **Član 42.**

Ministar će opštim aktom propisati visinu naknada iz čl. 6. i 11. ovog zakona, koju plaća podnositelj zahtjeva za rad apoteke ili specijalizovane prodavnice.

## **VII - NADZOR**

### **Član 43.**

Nadzor u smislu ovog zakona obuhvata upravni, stručni i inspekcijski nadzor.

### **Član 44.**

Upravni i stručni nadzor nad sprovodenjem ovog zakona i propisa donesenih na osnovu njega vrši Ministarstvo zdravlja i socijalne zaštite.

### **Član 45.**

Inspekcijski nadzor nad izvršavanjem ovog zakona i propisa donesenih za njegovo sprovodenje vrši Republička uprava za inspekcijske poslove Republike Srbije, posredstvom farmaceutskog inspektora u skladu sa zakonom.

### **Član 46.**

Pored ovlašćenja utvrđenih posebnim zakonom, farmaceutski inspektor u oblasti lijekova ovlašćen je da zabrani obavljanje djelatnosti pravnom i fizičkom licu koje svoju organizaciju i rad nije uskladilo sa odredbama ovog zakona u propisanom roku.

### **Član 47.**

Pravna i fizička lica koja obavljaju promet lijekova i medicinskih sredstava na malo dužna su da farmaceutskom inspektoru omoguće nadzor, da im besplatno stave na raspolaganje dovoljan broj uzoraka lijekova za analizu i da im pruže potrebne podatke kojima raspolažu.

### **Član 47a.**

- (1) Farmaceutski inspektor u oblasti apotekarske djelatnosti u zdravstvenim ustanovama i drugim oblicima obavljanja apotekarske djelatnosti vrši nadzor nad izvršavanjem zakona, drugih propisa i opštih akata i sprovodi mјere koje se odnose na:
  - a) usaglašenost organizacije i rada zdravstvene ustanove i drugih oblika obavljanja zdravstvene djelatnosti sa zakonom i odobrenjem za rad,
  - b) ispunjenost uslova u pogledu kadra, prostora i opreme za obavljanje apotekarske djelatnosti,
  - v) stručnu sposobljenost zdravstvenih radnika i zdravstvenih saradnika i prisustvo tokom radnog vremena i
  - g) nedostatke i nepravilnosti prilikom obavljanja apotekarske djelatnosti.
- (2) U obavljanju nadzora iz stava 1. ovog člana farmaceutski inspektor ovlašćen je i dužan da preduzme sljedeće mјere:
  - a) zabrani rad zdravstvene ustanove, odnosno dijela ustanove ili drugog subjekta koji obavlja apotekarsku djelatnost bez pribavljenog odobrenja za rad,
  - b) zabrani obavljanje neregistrovane djelatnosti u registrovanim zdravstvenim ustanovama i drugim subjektima,
  - v) zabrani rad zdravstvene ustanove koja obavlja apotekarsku djelatnost ako ne ispunjava uslove u pogledu kadra, prostora i opreme, bez obzira na pribavljeno odobrenje za rad, dok ne ispuni propisane uslove,
  - g) zabrani rad specijalizovane prodavnice koja obavlja promet na malo ako ne ispunjava uslove u pogledu kadra, prostora i opreme, bez obzira na pribavljeno odobrenje za rad, dok ne ispuni propisane uslove,
  - d) zabrani rad zdravstvenom radniku odnosno zdravstvenom saradniku koji nema dokaz o stručnoj

osposobljenosti, dok ne pribavi potrebne dokaze,

- d) naredi propisano vođenje medicinske dokumentacije i evidencija i dostavljanje izvještaja nadležnoj instituciji i
- e) pečaćenjem zabrani obavljanje apotekarske djelatnosti ako se ne izvrši rješenje inspektora kojim je zabranjen rad ustanove, dijela ustanove ili drugog subjekta koji obavlja apotekarsku djelatnost.

#### **Član 47b.**

(1) Farmaceutski inspektor u oblasti prometa na malo vrši nadzor nad izvršenjem zakona i drugih propisa i drugih naučno priznatih mjera, metoda i postupaka koji se odnose na:

- a) promet na malo lijekova, medicinskih sredstava i ostalih proizvoda kojima se može obavljati promet na malo u apoteci i specijalizovanoj prodavnici,
  - b) usluge koje se mogu pružati u apoteci,
  - v) izradu galenskih preparata,
  - g) oglašavanje lijekova i medicinskih sredstava,
  - d) prikupljanje, obradu i konačnu dispoziciju farmaceutskog otpada i
  - đ) vođenje evidencija o potrošnji lijekova i dostavljanje izvještaja i druge propisane evidencije.
- (2) U obavljanju nadzora iz stava 1. ovog člana farmaceutski inspektor ovlašćen je i dužan da preduzima sljedeće mjere:
- a) naredi otklanjanje nedostataka i nepravilnosti u roku koji on odredi,
  - b) zabrani obavljanje djelatnosti ako se utvrđeni nedostaci i nepravilnosti ne otklone u predviđenom roku
  - v) pečaćenjem zabrani obavljanje djelatnosti ako se ne izvrši rješenje inspektora kojim je izrečena mjera zabrane ili otklanjanja nedostataka, odnosno ako su nedostaci i nepravilnosti takve prirode da ugrožavaju javni interes,
  - g) obustavi promet lijeka i medicinskog sredstva, odnosno serije koja ne odgovara propisanim uslovima, te naredi povlačenje sa tržišta i uništavanje,
  - d) oduzme bez naknade lijek i medicinsko sredstvo koji je predmet prekršaja i
  - đ) naredi, odnosno zabrani sprovođenje drugih mjera određenih Zakonom.

### **VIII - KAZNENE ODREDBE**

#### **Član 48.**

Za nesavjesno postupanje pri izradi i izdavanju lijekova za upotrebu u medicini odgovorno lice u apoteci kazniće se za krivično djelo u skladu sa Krivičnim zakonom ("Službeni glasnik Republike Srbije", br. 49/03, 108/04, 37/06, 70/06 i 68/07).

#### **Član 49.**

- (1) Novčanom kaznom od 3.000 do 15.000 KM kazniće se za prekršaj pravno lice ako:
  - a) stavi u promet lijek koji nema odobrenje izdato od nadležne institucije (član 5. stav 3.),
  - b) nezakonito oglašava lijek i medicinsko sredstvo (član 9. stav 3.),
  - v) obavlja apotekarsku djelatnost bez upisa u sudske registre ili bez rješenja Ministarstva (čl. 10. i 11),
  - g) apoteka sa galenskom laboratorijom ne obezbijedi ispitivanje supstanci i svake serije galenskog preparata (član 16. st. 2. i 3.),
  - d) zdravstvena ustanova prometuje galenski preparat druge zdravstvene ustanove bez zaključenog ugovora o izradi galenskog preparata (član 16. stav 5),
  - đ) se u apoteci postupi suprotno odredbama člana 24. i
  - e) se ne pridržava utvrđenog radnog vremena apoteke i ako apoteka radi bez prisustva magistra farmacije (član 29.).
- (2) Za prekršaj iz stava 1. ovog člana kazniće se i odgovorno lice u pravnom licu novčanom kaznom od 1.000 do 3.000 KM.
- (3) Za prekršaj iz stava 1. ovog člana zdravstvenoj ustanovi može se uz izrečenu novčanu kaznu izreći i zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti u trajanju od tri mjeseca do šest mjeseci.

#### **Član 50.**

- (1) Novčanom kaznom od 500 do 2.500 KM kazniće se za prekršaj pravno lice ako:
  - a) ne obezbijedi obavljanje apotekarske djelatnosti ili ako obavlja apotekarsku djelatnost mimo sopstvenih potreba (čl. 12. i 13.),
  - b) ne imenuje rukovodioca apoteke ili imenuje jednog rukovodioca u više apoteka (član 17.),
  - v) apotekarski radnik ne ispunjava propisane uslove (član 23.),
  - g) na vidnom mjestu ne istakne radno vrijeme apoteke (član 29) i
  - d) se u apoteci ne vode propisane evidencije i ne dostavljaju propisani izvještaji (član 32.).
- (2) Za prekršaj iz stava 1. ovog člana kazniće se i odgovorno lice u pravnom licu i rukovodilac u apoteci, novčanom kaznom od 500 do 1.500 KM.

#### **Član 51.**

- (1) Novčanom kaznom od 500 do 1.500 KM kazniće se za prekršaj magistar farmacije ako:
  - a) stavi u promet lijek koji nema odobrenje izdato od nadležne institucije (član 5. stav 3.),
  - b) obavlja poslove rukovodioca u više apoteka (član 17. stav 3.),
  - v) ne ispunjava propisane uslove (člana 23.),
  - g) postupi suprotno odredbama člana 24. st. 1, 2. i 3. i

d) ako oda informaciju o zdravstvenom stanju pacijenta (član 26.).

(2) Novčanom kaznom od 500 do 1.500 KM kazniće se farmaceutski tehničar ako postupi suprotno članu 24. stav 4. ovog zakona.

### **Član 52.**

Novčanom kaznom od 1.500 do 4.500 KM kazniće se osnivač specijalizovane prodavnice ako:

a) nema rješenje o ispunjenosti uslova za obavljanje prometa na malo (član 6. stav 4.) i  
b) vrši promet proizvodima koji nisu predmet prometa na malo u specijalizovanoj prodavnici (član 7. stav 2.).

## **IX - PRELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE**

### **Član 53.**

(1) Ministar će u roku od šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovog zakona donijeti opšte akte:

- a) pravilnik o posebnim uslovima u pogledu kadra, prostora i opreme za promet na malo u specijalizovanoj prodavnici (član 6.),
- b) pravilnik o vrsti kozmetičkih i drugih sredstava za zaštitu zdravlja, te ostalim proizvoda kojima se može obavljati promet na malo u apoteci i specijalizovanoj prodavnici, te uslugama koje se mogu pružati u apoteci (član 7.).
- v) pravilnik o opštим i posebnim uslovima u pogledu kadra, prostora i opreme za promet na malo u apoteci (član 11.),
- g) pravilnik o smjernicama dobre proizvođačke prakse u izradi galenskih preparata (član 16.),
- d) pravilnik o sadržaju i načinu vođenja Registra apoteka i Registra specijalizovanih prodavnica (član 19.),
- đ) pravilnik o uslovima i načinu propisivanja i izdavanja lijeka (član 24.),
- e) pravilnik o sadržaju i načinu vođenja i rokovima dostavljanja izvještaja (član 32.),
- ž) pravilnik o visini naknada (član 42.).

(2) Do donošenja opštih akata predviđenih ovim zakonom primjenjivaće se opšti akti koje je donio ministar u skladu sa Zakonom o lijekovima ("Službeni glasnik Republike Srpske", br. 19/01 i 34/08), osim ako nisu u suprotnosti sa ovim zakonom.

### **Član 54.**

Apoteke i specijalizovane prodavnice dužne su da usklade svoje poslovanje sa odredbama ovog zakona u roku od devet mjeseci od dana stupanja na snagu ovog zakona.

### **Član 54a.**

Apoteka koja u svom sastavu ima apotekarsku stanicu kao organizacionu jedinicu mora svoju organizaciju i rad uskladiti sa ovim zakonom u roku od šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovog zakona.

### **Član 55.**

Stupanjem na snagu ovog zakona prestaju da važe odredbe čl. 61. do 64. Zakona o lijekovima ("Službeni glasnik Republike Srpske", br. 19/01 i 34/08).

### **Član 56.**

Ovaj zakon stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku Republike Srpske".

Broj: 01-1885/08

26. novembra 2008. godine, Banja Luka

Predsjednik Narodne skupštine, mr Igor Radojičić, s.r.