

и) провјеру знања из Програма трајне едукације:

- 1) за раднике (по раднику).....50,00 КМ,
- 2) за савјетника за хемикалије100,00 КМ.

Члан 3.

Висина накнада у поступку стављања биоцида у промет одређује се у износу за:

а) издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште:

- 1) процјена основних података о биоциду и упису у Програм достављања техничког досијеа500,00 КМ,
- 2) процјена техничког досијеа за активну супстанцу и биоцид и издавање дозволе.....1.500,00 КМ,
- 3) стручна процјена техничког досијеа и издавање дозволе за стављање у промет биоцидног производа мањег ризика.....500,00 КМ,
- 4) стручна процјена сажетка досијеа за активну супстанцу и биоцид на основу стране дозволе (ЕУ)

- за биоцид.....1.000,00 КМ,

- за биоцид мањег ризика500,00 КМ,

5) стручна процјена података и издавање дозволе за коришћење биоцида, односно активне супстанце у научноистраживачке сврхе или сврхе развоја.....200,00 КМ;

б) издавање одобрења овлашћеној институцији за израду процјене безбједности хемикалија1.000,00 КМ;

в) процјену података о промјени у саставу активне супстанце, саставу биоцидног производа или промјенама у процјени утицаја на здравље људи и животну средину и процјену других промјена - по промјени500,00 КМ.

Члан 4.

Накнаде утврђене овим правилником уплаћује произвођач или заступник произвођача у Републици Српској на буџет Републике Српске.

Члан 5.

Ступањем на снагу овог правилника престаје да важи Правилник о висини и начину плаћања накнада прописаних Законом о отровима ("Службени гласник Републике Српске", бр. 104/06, 64/07 и 89/07).

Члан 6.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 11/07-020-16/10

19. маја 2010. године

Бања Лука

Министар,

Др Ранко Шкрбић, с.р.

850

На основу члана 28. став 2. Закона о биоцидима ("Службени гласник Републике Српске", број 37/09) и члана 82. став 2. Закона о републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 118/08 и 11/09), министар здравља и социјалне заштите доноси

ПРАВИЛНИК

О УСЛОВИМА И ПОСТУПКУ ПРИЗНАВАЊА СТРАНЕ ДОЗВОЛЕ ЗА СТАВЉАЊЕ БИОЦИДА НА ТРЖИШТЕ

Члан 1.

Овим правилником прописују се садржај захтјева који доставља правни заступник произвођача биоцидног производа који је већ одобрен или регистрован у држави чланица Европске уније (у даљем тексту: ЕУ) и поступак признавања стране дозволе за стављање биоцида на тржиште Републике Српске.

Члан 2.

(1) Дозвола за стављање биоцида на тржиште из става 1. овог правилника издаје се у року од 90 дана од дана подношења потпуног захтјева за биоцидни производ.

(2) За биоцидни производ мањег ризика дозвола се издаје у року од 60 дана од дана подношења потпуног захтјева за признавање стране дозволе.

Члан 3.

Услов за подношење захтјева за признавање стране дозволе је да је активна супстанца у биоцидном производу уврштена у Листу I или Ia у ЕУ.

Члан 4.

Подносилац захтјева за признавање стране дозволе доставља:

а) попуњен образац о основним подацима за биоцидни производ и активну супстанцу у биоцидном производу који је дат у Прилогу I. Правилника о садржају основних података о биоцидном производу ("Службени гласник Републике Српске", број 32/10) и документе као прилоге који објашњавају поједине тачке дате у обрасцу,

б) сажетак техничког досијеа за биоцидни производ који на основу постојећих научних и техничких знања испуњава захтјева утврђене у Поглављу III Правилника о садржају документације за оцјену активне супстанце у биоциду, оцјену биоцида, обиму и садржају досијеа и сажетка досијеа ("Службени гласник Републике Српске", број 3/10) и, ако се захтијева, релевантне дијелове из Поглавља V истог правилника,

в) сажетак досијеа за активну супстанцу у биоцидном производу који на основу постојећих научних и техничких знања испуњава захтјева утврђене у Поглављу II Правилника о садржају документације за оцјену активне супстанце у биоциду, оцјену биоцида, обиму и садржају досијеа и сажетка досијеа, а ако се захтијева, и релевантне податке из Поглавља IV истог правилника,

г) одобрење за приступ подацима издато од стране произвођача активне супстанце у биоциду, односно биоцида,

д) овјерену копију првог акта којим се одобрава стављање у промет биоцидног производа од стране надлежног органа земље чланице ЕУ и

ђ) доказ о уплати трошкова поступка стручне процјене података из сажетка техничког досијеа биоцидног производа ради издавања дозволе на основу стране дозволе.

Члан 5.

Поступак признавања стране дозволе не доводи у питање мјере прописане другим актима које имају за циљ заштиту здравља дистрибутера, запослених радника који рукују биоцидним производом и крајњих корисника.

Члан 6.

Министарство здравља и социјалне заштите (у даљем тексту: Министарство), након стручне процјене података, издаје дозволу за стављање на тржиште и употребу биоцидног производа ако:

а) је активна супстанца/-е уврштена/-е на Листу I или Ia у ЕУ и ако су испуњени услови из тих листи;

б) је утврђено кроз процјену сажетка досијеа да биоцидни производ има сљедеће податке:

1) када се биоцидни производ употребљава,

2) под којим условима се биоцидни производ може користити,

3) како се може користити материјал третиран биоцидним производом,

4) које су последице употребе и одлагања биоцидног производа,

5) да је биоцидни производ довољно ефикасан,

6) да биоцидни производ нема неприхватљивих ефеката на организме којима је намијењен (неприхватљива отпорност или унакрсна отпорност, или непотребна патња и бол за кичмењаке),

7) да сам биоцидни производ или његови остаци немају неприхватљивих ефеката на здравље људи и животиња

посредно или непосредно – преко воде за пиће, хране за животиње, ваздуха у просторији на радном мјесту и слично, као и неприхватљиве ефекте на подземне и површинске воде,

8) да сам биоцидни производ или његови остаци немају неприхватљивих ефеката на животну средину, посебно када се узме у обзир његовостанак и дистрибуција у околину, или на контаминацију површинских вода (укључујући естуаријску и морску воду), подземних вода и вода за пиће,

9) неприхватљив утицај на организме којима средство није намијењено,

в) се могу утврдити природа и количина активних супстанци и, по потреби, било којих токсиколошки и екотоксиколошки значајних нечистоћа и састојака, те остатака који имају токсиколошки значај или штетан утицај на животну средину, а који настају након одобрене употребе биоцидног производа,

г) су утврђена физичка и хемијска својства и иста се сматрају прихватљивим у сврху дозвољене употребе, складиштења и транспорта биоцидног производа.

Члан 7.

Министарство, након стручне процјене сажетка досијеа, може затражити да се одређени услови у вези са биоцидним производима прилагоде различитим околиностима у Републици Српској у односу на околности у држави чланици ЕУ у којој је биоцидни производ испитиван, како би се задовољили услови за издавање дозволе, ако се установи да:

а) организми којима је биоцидни производ намијењен не постоје у штетној количини у Републици Српској,

б) постоји неприхватљива толеранција или отпорност организама којима је биоцидни производ намијењен на тај биоцидни производ и

в) се релевантни услови за употребу, као што су клима, период размножавања организама којима је биоцид намијењен, значајно разликују од оних у држави чланици ЕУ у којој је биоцидни производ првобитно одобрен, чиме би неприлагођени услови у дозволи за стављање у промет могли представљати неприхватљив ризик за здравље људи и животну средину.

Члан 8.

Уколико Министарство у поступку стручне процјене документације утврди да биоцидни производ мањег ризика који је већ регистрован у другој држави чланици ЕУ не испуњава законом прописане услове и не одговара дефиницији из члана 2. став 1. тачка б) Закона о биоцидима, оно може одбити издавање дозволе уз образложење разлога за такву одлуку.

Члан 9.

Министарство неће издати дозволу за стављање у промет или употребу биоцидног производа у малопродаји који је у складу са Законом о хемикалијама ("Службени гласник Републике Српске", број 25/09) класификован као јак отров, отров или карциноген категорија 1 или 2, мутаген категорија 1 или 2 или је класификован као производ који је токсичан по репродукцију категорије 1 и 2.

Члан 10.

Издата дозвола за стављање у промет биоцидног производа по основу признавања стране дозволе може се преиспитати у сваком тренутку, и у току периода за који је издата, посебно уколико се добије информација о престанку услова или измијењених околности које су утицале на издавање дозволе, при чему ће Министарство упутити захтјев имаоцу дозволе за стављање биоцида у промет да достави податке за нове утврђене чињенице.

Члан 11.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 11/07-020-15/10
19. маја 2010. године
Бања Лука

Министар,
Др Ранко Шкрбић, с.р.

Комисија за хартије од вриједности Републике Српске

На основу члана 254. став 3, члана 260. тачка а) и члана 301. тачка б) Закона о тржишту хартија од вриједности ("Службени гласник Републике Српске", бр. 92/06 и 34/09), Комисија за хартије од вриједности Републике Српске на сједници одржаној 15. априла 2010. године, донијела је

ПРАВИЛНИК

О УСЛОВИМА И ПОСТУПКУ ЕМИСИЈЕ ХАРТИЈА ОД ВРИЈЕДНОСТИ

I - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

Правилником о условима и поступку емисије хартија од вриједности (у даљем тексту: Правилник) прописује се:

а) форма и садржај захтјева за одобрење проспекта,

б) форма, садржај и врста обавезних прилога који се достављају уз захтјев за одобрење проспекта;

в) начин и поступак уписа и уплате хартија од вриједности;

г) садржај, начин и рокови извјештавања о резултатима емисије;

д) садржај одлука и врсте докумената који се подносе Комисији за хартије од вриједности Републике Српске (у даљем тексту: Комисија), у случају емисије хартија од вриједности без обавезе израде проспекта, те начин објављивања Комисије и друге обавезе у вези са овом емисијом.

II - ФОРМА И САДРЖАЈ ЗАХТЈЕВА ЗА ОДОБРЕЊЕ ПРОСПЕКТА

Члан 2.

(1) Захтјев за одобрење проспекта емитент подноси Комисији на образцу "ЗОП-ЈП", за јавну понуду, односно „ЗОП-ПП", за приватну понуду, а који су саставни дио овог правилника.

(2) Захтјев из става 1. овог члана, емитент подноси непосредно на протокол у службеним просторијама Комисије или препорученом поштом.

III - ФОРМА, САДРЖАЈ И ВРСТА ОБАВЕЗНИХ ПРИЛОГА КОЈИ СЕ ДОСТАВЉАЈУ УЗ ЗАХТЈЕВ ЗА ОДОБРЕЊЕ ПРОСПЕКТА

Члан 3.

(1) Уз захтјев за одобрење проспекта емитент доставља:

а) проспект;

б) одлуку о емисији хартија од вриједности;

в) записник са сједнице надлежног органа на којој је донесена одлука о емисији, са списком присутних чланова, а уколико је одлуку о емисији донијела скупштина акционара, записник треба да садржи списак присутних и представљених акционара, те појединачни број гласова, коришћен приликом утврђивања кворума за рад скупштине акционара;

г) оснивачки акт, односно статут, ако емитент нема оснивачки акт;

д) рјешење суда о упису емитента у судски регистар, за емитенте који подлијежу обавези уписа у судски регистар;

ђ) уговор између емитента и банке о отварању привременог рачуна за депоновање уплата по основу куповине емитованих хартија од вриједности;

е) годишње финансијске извјештаје (властите и консолидоване) за претходне три године и одговарајуће извјештаје овлашћеног ревизора, последњи периодични обрачун и потврду овлашћене банке за послове платног промета