

2. Именовани обавља послове заступања и представљања Јавне установе Гимназија "Јован Дучић" Требиње у правном промету без ограничења.

3. Ово рјешење ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику Републике Српске".

Број: 04/1-012-2-2351/24
1. августа 2024. године
Бањалука

Предсједник
Владе,
Радован Вишковић, с.р.

1809

На основу члана 153. став 2. Закона о здравственој заштити ("Службени гласник Републике Српске", број 57/22) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар здравља и социјалне заштите, 18. јула 2024. године, д о н о с и

П РА В И Л Н И К

О НАЧИНУ УПУЋИВАЊА И ТРАНСПОРТА ЛАБОРАТОРИЈСКИХ УЗОРАКА ДО ЗДРАВСТВЕНЕ УСТАНОВЕ ВИШЕГ НИВОА ЗДРАВСТВЕНЕ ЗАШТИТЕ

Члан 1.

Овим правилником прописује се начин упућивања и транспорта лабораторијских узорака до здравствене установе вишег нивоа здравствене заштите.

Члан 2.

Лабораторијски узорци обухватају материје људског поријекла узете директно од пацијента, и то:

- 1) екскрети;
- 2) секрети;
- 3) тјелесне течности:
1. крв и компоненте крви,
2. ликвор,
3. пунктати различите локализације,
4. аспирати различите локализације;
- 4) ткива;
- 5) брисеви различите локализације;
- 6) дијелови тијела.

Члан 3.

С циљем ефикасније лабораторијске дијагностике и уштеде времена пацијента, лабораторијски узорци из члана 2. овог правилника могу се упутити у здравствену установу вишег нивоа здравствене заштите ради пружања специјализоване дијагностичке услуге у области:

- 1) хематологије,
- 2) биохемије,
- 3) имунологије,
- 4) медицинске микробиологије,
- 5) патохистологије,
- 6) трансфузијске медицине.

Члан 4.

(1) Прије упућивања лабораторијски узорак је потребно правилно обиљежити и спаковати и уз упутницу за лабораторијски преглед лабораторијског узорака транспортовати до здравствене установе вишег нивоа здравствене заштите.

(2) Лабораторијски узорак из става 1. овог члана се обиљежава етикетом на примарном паковању и садржи сљедеће податке:

- 1) име и презиме пацијента,
- 2) прво слово имена родитеља или старатеља,
- 3) датум и вријеме узимања узорака.

(3) Упутница за лабораторијски преглед лабораторијског узорака из става 1. овог члана треба да недвосми-

слено указује на припадност лабораторијског узорака коришћењем заједничког идентификатора.

Члан 5.

(1) Упутница за лабораторијски преглед лабораторијског узорака из члана 4. овог правилника садржи:

1) податке о здравственој установи која упућује лабораторијски узорак:

1. назив и сједиште здравствене установе,
2. организациона јединица здравствене установе,
3. подорганациона јединица здравствене установе,
4. број протокола под којим је заведен захтјев за лабораторијски и други дијагностички преглед;

2) податке о пацијенту од којег је узет лабораторијски узорак:

1. име, име једног родитеља или старатеља, презиме,
2. датум рођења,
3. пол,
4. јединствени матични број,
5. број електронске здравствене картице,
6. осигураник,
7. обвезник доприноса,
8. адреса становања,
9. општина/град становања;

3) податке о здравственој установи у коју се упућује лабораторијски узорак:

1. назив здравствене установе,
2. организациона јединица здравствене установе;
- 4) разлог слања лабораторијског узорака;
- 5) радну дијагнозу;
- 6) назив тражене анализе (једна или више анализа);
- 7) датум и вријеме узимања лабораторијског узорака;
- 8) име и презиме лица које је узело лабораторијски узорак;
- 9) име и презиме одговорног доктора медицине;
- 10) мјеродавни печат;
- 11) датум издавања документа;
- 12) идентификациони број документа.

(2) Уколико се лабораторијски узорак упућује у здравствену установу вишег нивоа здравствене заштите ради пружања специјализоване дијагностичке услуге у области медицинске микробиологије, поред података из става 1. овог члана, упутница за лабораторијски преглед лабораторијског узорака треба да садржи и сљедеће податке:

- 1) врсту лабораторијског узорака,
- 2) тјелесну температуру пацијента у вријеме узимања лабораторијског узорака,
- 3) податке о антимикробној терапији, ако је пацијент прима,
- 4) епидемиолошке податке пацијента, ако је од значаја за тражену дијагностику,
- 5) вакцинални статус пацијента, ако је од значаја за тражену дијагностику,
- 6) сумњу на високопатогени узрочник, уколико такав постоји.

(3) Уколико се лабораторијски узорак упућује у здравствену установу вишег нивоа здравствене заштите ради пружања специјализоване дијагностичке услуге у области патохистологије, поред података из става 1. овог члана, упутница за лабораторијски преглед лабораторијског узорака треба да садржи и сљедеће податке:

- 1) стабилност лабораторијског узорака;
- 2) потребну количину лабораторијског узорака;
- 3) пратећу документацију уз упутницу, која садржи:

1. патохистолошки налаз,
2. одлуку конзилијума,
3. налаз и мишљење надлежног доктора медицине, специјалисте онкологије.

(4) Уколико се лабораторијски узорак упућује у здравствену установу вишег нивоа здравствене заштите ради пружања специјализоване дијагностичке услуге у области трансфузијске медицине, поред података из става 1. овог члана, упутница за лабораторијски преглед лабораторијског узорака треба да садржи и следеће податке:

- 1) одређивање крвне групе ABO/Rh и
- 2) тражене тестове.

(5) Здравствена установа из става 1. тачка 1) овог члана која упућује лабораторијски узорак у области хематологије, биохемије, имунологије и/или медицинске микробиологије у здравствену установу вишег нивоа здравствене заштите може похранили аликвот тог узорака до добијања налаза.

(6) Образац упутнице за лабораторијски преглед лабораторијског узорака садржан је у Прилогу 1. и чини саставни дио овог правилника.

Члан 6.

(1) Паковање лабораторијског узорака ради транспорта до здравствене установе вишег нивоа здравствене заштите, у зависности од тога да ли може изазвати обољења код људи и животиња, обухвата:

- 1) паковање лабораторијског узорака који садрже патогене агенсе, односно инфективне супстанце А и Б категорије;
- 2) паковање лабораторијског узорака који не садрже патогене агенсе, и то:

1. скрининг тестови на окултно крварење,
2. осушене капи крви,
3. крв и компоненте крви за потребе трансфузије,
4. крв и компоненте крви за потребе трансплантације.

(2) Паковање лабораторијског узорака који садржи патогене агенсе, односно инфективне супстанце А и Б категорије из става 1. тачка 1) овог члана се састоји из система трослојног паковања, и то:

1) примарног, непромочивог и непропусног паковања обложеног апсорбујућим материјалом за упијање целокупне течности у случају ломљења, а у којој је лабораторијски узорак,

2) секундарног, непромочивог, отпорног и непропусног паковања за облагање и заштиту примарног паковања у којем може бити постављено и неколико заштићених примарних паковања, с тим да се спречи међусобни додир примарних паковања и употреби довољно додатног апсорбујућег материјала за упијање целокупне течности у случају ломљења,

3) спољашњег паковања са заштитним материјалом којим се штити секундарно и примарно паковање од физичких оштећења приликом транспорта и у којем се налази упутница.

(3) Лабораторијски узорци који не садрже патогене агенсе пакују се у транспортни фрижидер који је направљен од лако одрживог материјала и садржи:

- 1) дисплеј на поклопцу за читавање температуре до -20 °C,
- 2) пластични сталак за безбједан пренос лабораторијског узорака,
- 3) прикључак за пуњење.

(4) Поклопци, односно затварачи на примарној и секундарној посуди треба да буду водоотпорни и окренути према горе.

(5) Изузетно од става 1. овог члана, паковање лабораторијског узорака у области патохистологије ради транспорта до здравствене установе вишег нивоа здравствене заштите састоји се из спољашње посуде, и то:

- 1) транспортне картонске кутије обложене спужвом или фолијом са зрачним јастучићима или

- 2) транспортне пластичне кутије обложене спужвом или фолијом са зрачним јастучићима.

Члан 7.

(1) Обиљежавање паковања лабораторијског узорака из члана 6. овог правилника треба да је исправно означено и етикетирано, и то тако да су:

1) ознаке постављене тако да су јасно видљиве и нису покривене неком другом ознаком,

2) ознаке положаја са стрелицама на горе налијељене на двије супротне стране спољашње посуде са заштитним материјалом,

3) назив и адреса пошиљача и назив и адреса примаоца читко наведени,

4) ако се употребљава суви лед или течни азот, технички назив средства за хлађење и нето количина треба да буду наведени.

(2) Изузетно од става 1. овог члана, уколико паковање лабораторијског узорака садржи патогене агенсе, односно инфективне супстанце А и Б категорије, приликом обиљежавања спољашње посуде са заштитним материјалом обавезно се ставља међународни знак за "Биохазарт" и наведено упозорење "Заразни материјал".

(3) Уколико пошиљалац планира да поново употреби спољашњу посуду са заштитним материјалом за слање новог лабораторијског узорака, потребно је да се изврши:

- 1) дезинфекција паковања и
- 2) провјера да се све потребне етикете и ознаке налазе на спољашњој посуди са заштитним материјалом.

(4) Изузетно од става 3. овог члана, уколико пошиљалац планира да пошаље празну спољашњу посуду са заштитним материјалом, све непримјенљиве етикете и ознаке потребно је да се уклоне или прекрију.

Члан 8.

(1) Транспорт лабораторијског узорака до здравствене установе вишег нивоа здравствене заштите потребно је обавити у што краћем року, водећи рачуна о врсти узорака и траженим анализама.

(2) Уколико се у здравственој установи вишег нивоа здравствене заштите у Републици Српској не може извршити лабораторијска дијагностика, лабораторијски узорак се може упутити у здравствену установу у иностранству у складу са Смјерницама за пренос биолошког материјала ЈЗУ Институт за јавно здравство Републике Српске и Упутствима о правилима за транспорт инфективних супстанци Свјетске здравствене организације, односно законским прописима земље у коју се лабораторијски узорак транспортује и прилаже се авионски товарни лист или еквивалентни документ за друмски транспорт припремљен од стране пошиљача или шпедитера.

(3) Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области хематологије/биохемије/имунологије садржана је у Прилогу 2. и чини саставни дио овог правилника.

(4) Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области микробиологије садржана је у Прилогу 3. и чини саставни дио овог правилника.

(5) Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области патохистологије садржана је у Прилогу 4. и чини саставни дио овог правилника.

(6) Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области трансфузијске медицине садржана је у Прилогу 5. и чини саставни дио овог правилника.

Члан 9.

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

Број: 11/04-020-25/23
18. јула 2024. године
Бањалука

Министар,
Ален Шеранић, др мед., с.р.

ПРИЛОГ 1.

Обр. бр. Т 1 – 1 РС

(Назив и сједиште здравствене установе)

(Организациона јединица)

(Подорганизациона јединица)

(Број протокола)

(Датум издавања документа)

УПУТНИЦА ЗА ЛАБОРАТОРИЈСКИ ПРЕГЛЕД
ЛАБОРАТОРИЈСКОГ УЗОРКА

ЗА ПАЦИЈЕНТА

(Име, име родитеља/старатеља, презиме)

(Датум рођења)

(Пол)

ЈМБ

□□□□□□□□□□□□

(Јединствени матични број)

Здр. карт.

(Број електронске здравствене картице)

Осигураник

Обвезник доприноса

ИЗ

(Адреса становања)

(Општина/град становања)

УПУЋУЈЕ СЕ У

(Назив здравствене установе)

(Организациона јединица)

РАДИ

(Разлог слања лабораторијског узорка)

Дијагноза

ТРАЖЕНЕ АНАЛИЗЕ

☐ Хематологија, биохемија и имунологија

☐ Микробиологија

☐ ДА / НЕ Сумња на високопатогени узročник?

(Врста лабораторијског узорка)

(ТТ пацијента)

(Антимикробна терапија)

(Епидемиолошки подаци пацијента)

(Вакцинални статус пацијента)

☐ Патохистологија

(Потребна количина лабораторијског узорка)

(Стабилност лабораторијског узорка)

Прилози: ☐ ДА / НЕ патохистолошки налаз

☐ ДА / НЕ одлука конзилијума

☐ ДА / НЕ налаз и мишљење надлежног доктора медицине

☐ Трансфузијска медицина

Одређивање крвне групе

Тражени тестови

ABO/Rh

Датум и вријеме узимања лабораторијског узорка

Лабораторијски узорак узео

Доктор медицине

М. П.

(Идентификациони број документа / бар-код)

ПРИЛОГ 2.

Упутство о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области хематологије/биохемије/имунологије

ЛАБОРАТОРИЈСКИ УЗОРАК	ПОСУДА	ТРАНСПОРТ	ЧУВАЊЕ ДО ТРАНСПОРТА
Серум	Епрувета	до -20 °C	-20 °C
Плазма (Na citrat)	Епрувета	до -20 °C	-20 °C
Урин	Епрувета	до -20 °C	-20 °C
Пуна крв (EDTA)	Епрувета	4 °C – 8 °C	4 °C – 8 °C
Пуна крв (Na citrat)	Епрувета	до -20 °C	-20 °C

Пуна крв (Li heparin)	Епрувета	4 °C – 8 °C у року 24 часа	4 °C – 8 °C
Коштана срж (Na heparin)	Епрувета	15 °C – 25°C, љети 4 °C – 8 °C у року 24 часа	15 °C – 25°C, љети 4 °C – 8 °C
Плодова вода	Стерилна шприца	15 °C – 25 °C у року 24 часа	15 °C – 25°C

ПРИЛОГ 3.

Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорак у области микробиологије

ЛАБОРАТОРИЈСКИ УЗОРАК	ПОСУДА	ТРАНСПОРТ	ЧУВАЊЕ ДО ТРАНСПОРТА
Узорци из примарно стерилних регија, брисеви рана			
Крв за хемокултуру	Бочице за хемокултуре (сет боцица за аеробну и анаеробну култивацију) или педијатријске боцице Бујони	CT ≤ 15 минута	37 °C ≤ 20 часова, затим транспорт на CT ≤ 24 часа
Катетери (интравенски)	Стерилна посуда са навојним затварачем	CT ≤ 15 минута	4 °C ≤ 2 часа
Тјелесне течности (зглобна, плеурална, перикардијална, перитонеална амнионска, асцитес)	Стерилна епрувета (посуда) са навојним затварачем, шприца или подлога за анаеробне бактерије	CT ≤ 15 минута	4 °C ≤ 24 часа Транспортна подлога за анаеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Ликвор	Стерилна епрувета са навојним затварачем	CT ≤ 15 минута Због хитноће претраге, ликвор се предаје из руке у руку!	CT ≤ 24 часа За бактериолошко тестирање не стављати у фрижидер! 4 °C ≤ 24 часа
Биоптати	Стерилна посуда са навојним затварачем (додати пар капи стерилне физиолошке отопице да ткиво буде влажно)	CT ≤ 15 минута	Транспортна подлога за анаеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Аспират дубоке ране или апсцеса	Стерилна епрувета (посуда) са навојним затварачем, шприца или подлога за анаеробне бактерије	CT ≤ 15 минута	Транспортна подлога за анаеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Брис кожне промјене, површинске ране	Брис у стерилној епрувети	CT ≤ 2 часа; у случају целулитиса ≤ 15 минута	Транспортна подлога за аеробне или анаеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Узорци из респираторног тракта			
Аспират или брис средњег уха	Стерилна посуда са навојним затварачем или брис у стерилној епрувети	CT ≤ 2 часа	Транспортна подлога за аеробне бактерије или анаеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Брис вањског уха	Брис у стерилној епрувети	CT ≤ 2 часа	4 °C / 24 часа
Брис конјунктиве ока Струготина рожњаче	Брис у стерилној епрувети наква- шен физиолошком отопином или стерилна посуда са додатком физиолошке отопице	CT ≤ 2 часа	CT / 24 часа Транспортна подлога за аеробне бактерије CT ≤ 24 часа
Брис ждријела	Брис у стерилној епрувети	CT ≤ 2 часа	CT / 2 часа Транспортна подлога за аеробне бактерије CT ≤ 24 часа 4 °C / 24 часа
Брис носа/назофаринкса	Брис у стерилној епрувети или брис са вирусним транспортним медијем (VTM)	CT ≤ 2 часа CT ≤ 15 минута	CT / 2 часа Транспортна подлога за аеробне бактерије CT ≤ 24 часа 4 °C / 24 часа 4 °C / ≤ 5 дана
Бронхоалвеоларни лават (БАЛ) Ендотрахеални аспират	Стерилна посуда са навојним затварачем	CT ≤ 2 часа	4 °C / 24 часа
Спутум (искашљај)	Стерилна посуда са навојним затварачем	CT ≤ 2 часа	4 °C / 24 часа
Узорци из пробавног тракта			
Столица	Чиста непропусна посуда са навојним затварачем	CT ≤ 2 часа	4 °C / ≤ 24 часа (бактериолошко тестирање) 4 °C / ≤ 48 часова (вирусолошко и паразитолошко тестирање) ≥ 24 - 48 часова -20 °C
Брис ректума	Брис у стерилној епрувети	CT ≤ 2 часа	4 °C / ≤ 24 часа
Перианални отисак	Предметно стакло са налијепљеном целофанском траком	CT	CT / 24 часа
Дуоденални сок	Чиста непропусна посуда са навојним затварачем	CT ≤ 15 минута	CT ≤ 15 минута

Узорци из урогениталног тракта			
Урин	Стерилна посуда са навојним затварачем	СТ ≤ 2 часа	4 °C / ≤ 24 часа
Брис цервикса, вагине, уретре, пениса	Брис у стерилној епрувети Специјални сет – брис и транспортни медиј који се добију у лабораторији	СТ ≤ 2 часа	4° C / ≤ 24 часа За паразитолошко тестирање не стављати у фрижидер нити држати на собној температури!
Екс примат простате, ејакулат, исцједак	Стерилна посуда са навојним затварачем	СТ ≤ 2 - 4 часа	4 °C / ≤ 24 часа или СТ
Узорци за серолошку дијагностику			
Крв – серум	Епрувета без антикоагуланса	СТ ≤ 24 часа	4 °C / до 7 дана издвојен серум ≥ 7 дана -20 °C
Ликвор (обавезан паралелно и узорак крви)	Стерилна епрувета са навојним затварачем Епрувета без антикоагуланса	СТ ≤ 2 часа	4 °C / 24 часа ≥ 24 часа -20 °C
Узорци за молекуларну дијагностику			
Пуна крв (плазма) Ликвор Урин	Епрувета са антикоагулансом	СТ ≤ 6 часова пуна крв	издвојена плазма 4° C / 72 часа ≥ 72 часа -20° C; -70° C Не ледити на -20° C код сумње на вирусне узрочнике!
Ликвор	Стерилна полипропиленска чаша или епрувета са навојним затварачем	СТ ≤ 15 минута Због хитноће претраге, ликвор се предаје из руке у руку!	4 °C / ≤ 24 часа ≥ 24 часа -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Урин	Стерилна полипропиленска чаша са навојним затварачем	СТ ≤ 2 часа	4 °C / ≤ 24 часа ≥ 24 часа -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Брис цервикса или уретре	Специјални сет - брис и транспортни медиј за вирусе или интрацелуларне бактерије	СТ	2 °C / 30 °C 60 дана (СТД)/6 мјесеци (ХПВ) Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Столица	Стерилна полипропиленска чаша са навојним затварачем	СТ ≤ 1 - 2 часа	4 °C / ≤ 48 часова ≥ 48 часова -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Брис промјене, аспират везикуле, узорак крусте	Стерилна полипропиленска чаша са или без физиолошке отопине	СТ ≤ 1 - 2 часа	4° C ≤ 48 часова ≥ 48 часова -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Брис назофаринкса	Брис са вирусним транспортним медијем (ВТМ)	СТ ≤ 1 - 2 часа	4 °C / ≤ 5 дана ≥ 5 дана -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Бронхоалвеоларни лават или трахеални аспират	Стерилна полипропиленска чаша	СТ ≤ 1 - 2 часа	4 °C ≤ 48 часова ≥ 48 часова -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Спутум	Стерилна полипропиленска чаша	СТ ≤ 1 - 2 часа	4 °C ≤ 48 часова ≥ 48 часова -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!
Биоптички материјал	Стерилна полипропиленска чаша са или без физиолошке отопине	СТ ≤ 1 - 2 часа	4 °C ≤ 5 дана ≥ 5 дана -20 °C; -70 °C Не ледити на -20 °C код сумње на вирусне узрочнике!

СТ = собна температура

ПРИЛОГ 4.

Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области патохистологије

ЛАБОРАТОРИЈСКИ УЗОРАК	ПОСУДА	ТРАНСПОРТ	ЧУВАЊЕ (само ако транспорт није могућ одмах)
Узорци ткива у парафину	Парафински калуп у картонској или пластичној кутији	На собној температури	На собној температури
Узорци ткива за ПХ анализу	Пластична или стаклена посуда са формалином (1:10)	На собној температури	У фрижидеру

Коштана срж	У епрувети у фиксативу (компонента А из Миелоекита за фиксацију и декалцинацију коштане сржи)	На собној температури	У фрижидеру
Цито-блок	У епрувети без додатних компоненти	На собној температури до 1 сат	Транспорт је неопходан у року једног сата на собној температури
Цитолошки узорци (асцитес, ликвор, пункције органа)	У епрувети	На собној температури до 1 сат	Транспорт је неопходан у року једног сата
Свјежи узорци ткива (интраоперативно) за хитну анализу	У пластичној или стакленој посуди	На собној температури, одмах	

ПРИЛОГ 5.

Инструкција о начину и условима транспорта лабораторијских узорака у области трансфузијске медицине

ЛАБОРАТОРИЈСКИ УЗОРАК	ПОСУДА	ТРАНСПОРТ	ЧУВАЊЕ (само ако транспорт није могућ одмах)
Свјежи узорак цијеле крви	вакутајнер са ЕДТА-а 4 ml – 5 ml	У року од 24 до 48 часова у хладном ланцу	До 5 дана на температури фрижидера 4 °C ±2 °C
Замрзнути узорак цијеле крви на -80 °C	вакутајнер са ЕДТА-а 4 ml – 5 ml	У року од 24 до 48 часова – потребан суви лед за транспорт	До једне године у замрзивачу на -80 °C

1810

На основу члана 17. став 4. Закона о производњи наоружања и војне опреме у Републици Српској ("Службени гласник Републике Српске", број 1/24) и члана 76. став 2. Закона о републичкој управи ("Службени гласник Републике Српске", бр. 115/18, 111/21, 15/22, 56/22, 132/22 и 90/23), министар привреде и предузетништва д о н о с и

П РА В И Л Н И К**О ПОСТУПКУ ПРИБАВЉАЊА САГЛАСНОСТИ ЗА ПРОИЗВОДЊУ НАОРУЖАЊА И ВОЈНЕ ОПРЕМЕ****Члан 1.**

Овим правилником прописују се садржај захтјева за прибављање сагласности за производњу наоружања и војне опреме, документи којима се потврђује испуњеност услова за прибављање сагласности, те остале радње у поступку прибављања сагласности за производњу наоружања и војне опреме.

Члан 2.

(1) Произвођач наоружања и војне опреме (у даљем тексту: произвођач) дужан је да прибави сагласност Владе Републике Српске (у даљем тексту: Влада) у случају:

- 1) производње наоружања и војне опреме,
- 2) промјене или допуне послова у производњи наоружања и војне опреме,
- 3) промјене облика организовања,
- 4) статусне промјене,
- 5) престанка производње наоружања и војне опреме.

(2) Сагласност из става 1. тачка 1) овог члана прибавља се након регистрације произвођача код надлежног регистарског суда, а прије иницирања поступка издавања дозволе код Министарства спољне трговине и економских односа и отпочињања производње.

(3) Сагласност из става 1. тачка 2) овог члана прибавља се прије него што произвођач промијени или допуни послове и врсте наоружања и војне опреме за које је дата сагласност.

(4) Сагласност из става 1. тачка 3) овог члана прибавља се прије промјене облика организовања, у складу са законом којим се уређује управљање у привредним друштвима.

(5) Сагласност из става 1. тачка 4) овог члана прибавља се прије статусних промјена произвођача, у складу са законом којим се уређује управљање у привредним друштвима.

(6) Сагласност из става 1. тачка 5) овог члана прибавља се прије престанка произвођача да обавља дјелатности из области производње наоружања и војне опреме.

Члан 3.

(1) За прибављање сагласности у случајевима из члана 2. став 1. т. 1) и 2) овог правилника, произвођач је обавезан да испуњава услове прописане чланом 16. Закона о производњи наоружања и војне опреме у Републици Српској (у даљем тексту: Закон).

(2) Услов у вези са одговарајућим кадровима и капацитетима за производњу наоружања и војне опреме подразумијева да произвођач испуњава следеће:

1) да су запослена и друга ангажована лица технички и стручно обучена и да имају потребна знања за обављање послова за које се тражи сагласност,

2) да посједује просторије и опрему за рад која је неопходна за обављање техничких и административних радњи у вези са пословима за које се тражи сагласност.

(3) За прибављање сагласности у случајевима из члана 2. став 1. тачка 3) овог правилника, произвођач је обавезан да испуњава услове у вези са структуром власништва и кривичном одговорношћу из члана 16. т. 2) и 4) Закона.

(4) У случају из члана 2. став 1. тачка 4) овог правилника, не провјерава се испуњеност услова из члана 16. Закона.

Члан 4.

(1) Захтјев за прибављање сагласности у случајевима из члана 2. став 1. т. 1) и 2) овог правилника садржи следеће податке, и то:

1) предмет захтјева који подразумијева прибављање сагласности за производњу или сагласност за промјене и допуне послова и врсте наоружања и војне опреме за које је дата сагласност,

2) податке о произвођачу, и то: пословно име, адресу сједишта, разред претежне дјелатности и ЈИБ,

3) податке о пословима из области производње наоружања и војне опреме за које се тражи сагласност,

4) податке о врсти наоружања и војне опреме за које се тражи сагласност,

5) напомену,

6) податке о документацији која се прилаже уз захтјев,

7) изјаву одговорног лица произвођача којом, под пуном кривичном и материјалном одговорношћу, гарантује вјеродостојност и тачност података у захтјеву и достављеним прилозима,

8) мјесто, датум, печат и потпис одговорног лица произвођача.

(2) Послови из става 1. тачка 3) овог члана наводе се у складу са чланом 6. ст. 1. и 2. Закона.

(3) Врста наоружања из става 1. тачка 4) овог члана наводи се у складу са Заједничком листом наоружања и војне