

Na temelju članka 19. stavka (1) Zakona o Vladi Županije Zapadnohercegovačke („Narodne novine Županije Zapadnohercegovačke“, broj: 10/04) i članka 33. Zakona o zdravstvenom osiguranju („Službene novine Federacije Bosne i Hercegovine“, broj: 30/97, 7/02, 70/08, 48/11 i 36/18), Vlada Županije Zapadnohercegovačke na 7. sjednici održanoj 14. veljače 2019. godine, d o n i j e l a j e

## **U R E D B U**

### **o obujmu, uvjetima i načinu ostvarivanja prava osiguranih osoba na korištenje ortopedskih i drugih pomagala koja se odobravaju osiguranim osobama u Županiji Zapadnohercegovačkoj**

#### **POGLAVLJE I. TEMELJNE ODREDBE**

##### **Članak 1.**

##### **(Predmet Uredbe)**

(1) Ovom Uredbom određuju se obujam, uvjeti i način ostvarivanja prava na korištenje ortopedskih i drugih pomagala, endoproteza (u daljnjem tekstu: pomagala), koja se odobravaju osiguranim osobama Zavoda za zdravstveno osiguranje Županije Zapadnohercegovačke (u daljnjem tekstu: Zavod), na temelju obveznog zdravstvenog osiguranja.

(2) Obujam prava iz stavka (1) ovoga članka određuje se Listom ortopedskih i drugih pomagala koja se odobravaju osiguranim osobama u Županiji Zapadnohercegovačkoj, u kojoj su utvrđeni vrsta i rokovi trajanja ovih pomagala, a koja je sastavni dio ove Uredbe (u daljnjem tekstu: Lista).

##### **Članak 2.**

##### **(Sredstva za ostvarivanje prava)**

Prava iz članka 1. ove Uredbe osigurane osobe ostvaruju na teret sredstava Zavoda u skladu sa Zakonom o zdravstvenom osiguranju propisima donesenim na osnovi tog Zakona te pod uvjetima i na način utvrđen ovom Uredbom i drugim općim aktima Zavoda, ako međudržavnim ugovorom nije drugačije propisano.

##### **Članak 3.**

##### **(Način propisivanja pomagala)**

Pomagala propisuje, na temelju medicinskih indikacija, ovlaštenu liječnik medicine - specijalist određene grane medicine, a na temelju doktrinarnih kriterija.

##### **Članak 4.**

##### **(Definicija pomagala)**

(1) Pomagala koja se ovom Uredbom odobravaju osiguranim osobama Zavoda smatraju se medicinskim proizvodima koji omogućavaju poboljšanje oštećenih funkcija, odnosno u slučaju nedostatka organa i sustava organa, a koje je nastalo kao posljedica bolesti ili ozljede.

(2) Pomagala iz stavka (1) ovog članka moraju biti projektirana, proizvedena, instalirana, održavana i upotrijebljena prema propisanim uvjetima i za namjenu za koju su proizvedena tako da ne ugrožavaju zdravlje korisnika. Projektiranje i proizvodnja tih pomagala mora se provoditi uz osiguranje primjene tehničkih propisa o sigurnosti proizvoda na tržištu, primjenu kodeksa dobre proizvodne prakse (GMP) kao i kodeksa dobre laboratorijske prakse (GLP), ista moraju nositi oznaku ili potvrdu o usklađenosti (CE) sa