



Република Србија
**КОМИСИЈА ЗА ЗАШТИТУ
КОНКУРЕНЦИЈЕ**
Број: 4/0-03-658/2014-11
Датум: 19.12.2014. године
Београд

Савет Комисије за заштиту конкуренције на основу члана 22. став 2. Закона о заштити конкуренције („Службени гласник РС”, бр. 51/09 и 95/13), члана 192. Закона о општем управном поступку („Службени лист СРЈ”, бр. 33/97, 31/01 и „Службени гласник РС“ бр. 30/2010) и члана 2. став 1. тачка 2. Тарифника о висини накнада за послове из надлежности Комисије за заштиту конкуренције (“Службени гласник РС”, бр. 49/2011), решавајући по захтеву привредних друштава **Novo Nordisk Pharma доо**, Београд са седиштем на адреси Милутина Миланковића бр. 96 и **Phoenix Pharma доо**, Београд са седиштем у ул. Боре Станковића 2, [...], у предмету појединачног изузећа рестриктивног споразума од забране, на 08. седници одржаној дана 19.12.2014. године доноси

РЕШЕЊЕ¹

I ИЗУЗИМА СЕ ОД ЗАБРАНЕ рестриктивни споразум:

- Уговор о дистрибуцији производа Actrapid Penfill 100 IU/ml, 5x3ml; Insulatard Penfill 100 IU/ml 5x3ml; Mixtard Penfill 100 IU/ml, 5x3ml, Novo Rapid 100 IU/ml 1x10; Novo Rapid 100 IU/ml, 5x3ml; Novo Mix 30 Flexpen100 IU/ml, 5x3ml, Levemir Flexpen 100 IU/ml, 5x3ml; GlucaGen НуроKit 1x1 mg/1 m, закључен 01.09.2013. године, са Анексом који се односи на ексклузивну дистрибуцију производа Actrapid Penfill, Insulatard Penfill, Mixtard 30 Penfill, закљученим дана 11.11.2014. године, између привредних друштава Novo Nordisk Pharma доо, Београд са седиштем на адреси Милутина Миланковића бр. 96 и Phoenix Pharma доо, Београд са седиштем у ул. Боре Станковића 2.

II ОДРЕЂУЈЕ СЕ ПЕРИОД појединачног изузећа од забране споразума – **Уговор о дистрибуцији** из става I диспозитива овог решења, у трајању од 5 (пет) година од дана ступања на снагу Анекса Уговора, односно од дана доношења овог решења.

III УТВРЂУЈЕ СЕ обавеза и **НАЛАЖЕ СЕ** подносиоцу захтева да на име накнаде за издавање овог решења уплати износ од 1.200,00 евра у динарској противвредности по средњем курсу Народне банке Србије важећем на дан уплате, на рачун Комисије за заштиту конкуренције бр. 840-000000880668-16 отворен код Управе за трезор, са позивом на број 4/0-03-658/2014, у року од седам дана од дана пријема овог решења.

¹ Акт садржи заштићене податке. Заштићени подаци приказани су ознаком [...] или у распону који Комисија сматра одговарајућим начином заштите

Образложење

Комисија за заштиту конкуренције (у даљем тексту: Комисија), примила је дана 20.10.2014. године, захтев, заведен под бројем 4/0-03-658/2014-1, за појединачно изузеће споразума од забране, који су поднела привредна друштва **Novo Nordisk Pharma доо**, Београд са седиштем на адреси Милутина Миланковића бр. 9б и **Phoenix Pharma доо**, Београд са седиштем у ул. Боре Станковића 2, (у даљем тексту: Подносиоци захтева или Novo Nordisk и Phoenix Pharma) [...],. Комисији је, такође, поднет доказ о уплати накнаде у складу са чланом 2. Тарифника о висини накнада за послове из надлежности Комисије за заштиту конкуренције (уплата износа од 1.200,00 ЕУР у динарској противвредности извршена 21.10.2014. године).

Странке у поступку:

1. **Novo Nordisk Pharma** је друштво регистровано у АПП РС са седиштем на адреси Милутина Миланковића бр. 9б, са матичним бројем 20095563. Novo Nordisk Pharma производи и нуди фармацеутске производе и услуге, поседује најширу палету производа за лечење шећерне болести и један је од лидера у лечењу поремећаја коагулације, лечењу поремећаја раста и у хормонској субституцијској терапији код жена. Друштво је зависно друштво матичне компаније са регистрованим седиштем у Данској, NOVO NORDISK REGION EUROPE A/S, које је лице повезано са NOVO NORDISK HEALTHCARE AG и NOVO NORDISK A/S оба из Данске.
 - Novo Nordisk нема повезана лица која су регистрована и обављају делатност у Републици Србији
2. **Phoenix Pharma доо**, Београд, матични број 07517807, са седиштем у ул. Боре Станковића 2, Београд, Република Србија, које је члан Phoenixgroup и један од највећих дистрибутера фармацеутских производа у Европи. Повезана лица овог привредног друштва су:
 - **Evropa Lek Pharma ДОО**, Боре Станковића 2, Београд, матични број 17326937, је повезано лице и у власништву Phoenix Pharma, које је 100% власник удела. Evropa Lek Pharma ДОО послује као приватно царинско складиште (за фармацеутске производе) и пружање логистике у регулаторним, маркетиншким и активностима приликом клиничких истраживања. Пред тога, Evropa Lek Pharma је активно у препродаји на велико одређеног броја фармацеутских производа, који се углавном продају у апотекама (списак производа је наведен у предметном захтеву). Према наводима из захтева, наведени производи нису релевантни за потребе оцене испуњености услова из овог Захтева.
 - **INO-Pharm предузеће за промет и услуге СО доо**, Браће Ковач 2, Београд-Земун, матични број 07517807, је повезано лице и директно у власништву Phoenix Pharma, које је 100% власник удела. INO-Pharm је привредно друштво специјализовано у набавци, увозу и дистрибуцији нерегистрованих фармацеутских производа и стога, по оцени подносилаца Захтева, није активно на тржишту које је релевантно за потребе оцене предметног захтева.

С обзиром да је, након анализе захтева и прилога уз захтев, констатовано да је захтев непотпун, Комисија је захтевом бр. 4/0-03-658/2014-3 од 04.11.2014. године затражила од подносилаца

захтева да допуне свој захтев у остављеном року. У оквиру утврђеног рока, подносиоци захтева су доставили допуну захтева бр. 4/0-03-658/2014-8 од 18.11.2014. године.

Захтевима за давање информација бр. 4/0-03-658/2014-4 и бр. 4/0-03-658/2014-5 од 04.11.2014. године, Комисија је од Агенција за лекове и медицинска средства Србије и Републичког фонда за здравствено осигурање Србије затражила податке о потрошњи лекова следеће АТС 3 групе: B02B, H01A и A10A.

Чињенице и околности, на којима Комисија заснива своју одлуку у овој управној ствари, утврђене су из следећих поднесака и прилога:

- Уговор о дистрибуцији производа Actrapid Penfill 100 IU/ml, 5x3ml; Insulatard Penfill 100 UL/ml 5x3ml; Mixtard Penfill 100 IU/ml, 5x3ml, Novo Rapid 100 IU/ml 1x10; Novo Rapid 100 IU/ml, 5x3ml; Novo Mix 30 Flexpen100 IU/ml, 5x3ml, Levemir Flexpen 100 IU/ml, 5x3ml; GlucaGen HypoKit 1x1 mg/1 m, закључен дана 01.09.2013. године, са припадајаћим Анексом Уговора закљученим 11.11.2014. године
- Изводи из привредног регистра за привредна друштва Novo Nordisk и Phoenix Pharma;
- Захтев бр. 4/0-03-658/2014-1 од 20.10.2014. године;
- Допуна захтева бр. 4/0-03-658/2014-8 од 18.11.2014. године;
- Одговор Републичког фонда за здравствено осигурање бр. 4/0-03-658/2014-7 од 17.11.2014. године
- Одговор Агенције за лекове и медицинска средства Србије бр. 4/0-03-658/2014-9 од 20.11.2014. године
- Дописа подносилаца захтева бр. 4/0-03-658/2014-10 од 11.12.2014. године

Захтев за појединачно изузеће рестриктивног споразума од забране односи се на Анексе уговора о дистрибуцији за одређене фармацеутске производе привредног друштва Novo Nordisk, којима се важећи уговори мењају на начин што се успоставља ексклузивна дистрибуција за предметне лекове и ограничава трајање уговора на [...] година. Наиме, Novo Nordisk и Phoenix Pharma имају закључен Уговор о дистрибуцији производа Norditropin Nordilet 15mg/1,5ml; 1x1,5ml; Norditropin Nordilet 10mg/1,5ml; 1x1,5ml и NovoSeven 1mg (50KIU), 1x1mg+1x1,1ml, закључен 01.09.2013. године, закључен на [...]. Такође, ова привредна друштва имају закључен Уговор о дистрибуцији производа Actrapid Penfill 100 IU/ml, 5x3ml; Insulatard Penfill 100 UL/ml 5x3ml; Mixtard Penfill 100 IU/ml, 5x3ml, Novo Rapid 100 IU/ml 1x10; Novo Rapid 100 IU/ml, 5x3ml; Novo Mix 30 Flexpen100 IU/ml, 5x3ml, Levemir Flexpen 100 IU/ml, 5x3ml; GlucaGen HypoKit 1x1 mg/1 m, закључени дана 01.09.2013. године, закључен на [...]. Уговорне стране су, из разлога обезбеђивања континуираног, сигурног и потпуног снабдевања тржишта за предметне производе, који су предмет централизоване јавне набавке Републичког фонда за здравствено осигурање одличиле да закључе наведен Анексе ради успостављања ексклузивне дистрибуције за поједине лекове и то: Norditropin, NovoSeven, Actrapid Penfill, Insulatard Penfill и Mixtard 30 Penfill. Према наводима из захтева, промена у комерцијалној политици Novo Nordisk предузима

се са циљем повећања економичности и ефикасности пословања, смањења комерцијалног и финансијског ризика, као и изградње ближег пословног односа са постојећим дистрибутером. Сви други производи (примарно аналогни инсулини), који чине преко [60-70%], укупног промета Novo Nordisk на територији Србије ће остати доступни у постојећим каналима дистрибуције преко већег броја дистрибутера. Такође, предметни Анекс је без утицаја на све друге производе Novo Nordisk, који нису обухваћени Анексом Уговора и који нису таксативно наведени у захтеву. Подносиоци захтева су предметним захтевом затражили и изузеће споразума од забране и за Анекс Уговора о дистрибуцији производ, који се односи на ексклузивну дистрибуцију производа Norditropin Nordilet и NovoSeven, о чему ће Комисија донети посебно решење.

Циљ Анекса Уговора је именоване искључивог дистрибутера за дистрибуцију предметних производа, који ће служити као ексклузивни увозник и трговац на велико у циљу снабдевања целе територије Републике Србије.

Као релевантно тржиште на којем се одражавју ефекти споразума подносиоци захтева износе оцену да је, у складу са праксом ЕУ, могуће дефинисати релевантно тржиште узимајући у обзир АТС3 и АТС 4 класу лекова, која укључује све терапеутске паралеле у истој класи лекова. У складу са тим, од значаја су услови конкуренције у оквиру следећих АТС 3 и АТС 4 класе лекова, а у односу на већећу листу лекова А и листу лекова Б Републичког Фонда за здравствено осигурање:

- За лекове Actrapid Penfill, Insulatard Penfill и Mixtard 30 Penfill
- АТС3 група лекова у оквиру А10А
- АТС4 група лекова у оквиру А10АВ

Подносиоци захтева су доставили и податак да, имајући у виду појединачне инсулине и механизам дејства, учешће појединачног хуманог/аналогног инсулина Novo Nordisk у односу на укупно тржиште производње и промета инсулина у Србији износи: тржишно учешће свих Novo Nordisk хуманих инсулина на укупном тржишту инсулина - [30-40%]; [30-40%] учешће инсулина Actrapid Penfill у укупном сегменту брзоделујућих инсулина; [70-80%] учешће инсулина Insulatard Penfill у сегменту дугоделујућих инсулина и [30-40%] инсулина Mixtard 30 Penfill у сегменту комбинованих инсулина.

У оквиру групе хуманих и аналогних инсулина, Novo Nordisk је, према речима подносилаца захтева, суочен са конкуренцијом значајаних глобалних произвођача и то пре свега- Sanofi Aventis и Eli Lilly.

Phoenix Pharma на појединачно дефинисаним АТС3 и АТС4 релевантним тржиштима има следеће оцењено тржишно учешће, а према оствареној продаји у 2013. години, односно пројектованој за 2014. годину: А10А- [10-20%].

Учешће Phoenix Pharmана тржишту дистрибуције лекова у Републици Србији износи око [30-40%] тржишног учешћа. Највећи конкуренти Phoenix Pharma на тржишту дистрибуције лекова из дефинисане групе су: Фармалогист доо са [20-30%] тржишног учешћа; Вега доо са више од [20-30%] учешћа, Адок доо са око [10-20%] учешћа; Ерма доо [5-10%] учешћа и остали са приближно [5-10%] учешћа.

Као релевантно географско тржиште подносиоци захтева дефинишу територију Републике Србије.

Подносиоци захтева траже од Комисије да одобри изузеће предметног споразума на период од 5 година.

Оцена Комисије

У погледу одређења релевантног тржишта на коме су активни учесници у споразуму, као и у погледу процене појединачног тржишног удела подносилаца Захтева, Комисија је прихватила оцену подносилаца захтева у погледу одређења релевантног тржишта производа, те је у том смислу, за потребе предметног поступка, одредила релевантно тржиште као тржиште дистрибуције лекова у оквиру А10А класе лекова, у складу са АТС3 класификацијом².

Као релевантно географско тржиште Комисија је одредила територију Републике Србије.

Полазећи од природе, циља и очекиваних ефеката предметног споразума, Комисија је констатовала да се предметни споразум може дефинисати као вертикални споразум из категорије споразума којима се успоставља ексклузивна дистрибуција. Предметним Споразумом се успоставља вертикални пословни однос произвођача и дистрибутера, при чему ни произвођач ни дистрибутер нису конкуренти ни потенцијални конкуренти на појединачним тржиштима. У конкретном случају, Комисија је оцењивала да ли предметни споразум доприноси унапређењу производње и промета, подстицању техничког или економског напретка, при чему потрошачима обезбеђује правичан део користи, а под условом да учесницима на тржишту не намеће ограничења која нису неопходна за постизање циља споразума, односно да не искључују конкуренцију на релевантном тржишту или његовом битном делу.

Одредбе о ексклузивности се односе искључиво на производе који су наведени у достављеним Анексима, а не и на друге производе које уговорне стране производе/продају у оквиру свог пословања. За улазак на предметно тржиште не постоје значајније препреке, имајући у виду његове карактеристике. Улазак произвођача је ограничен неопходношћу регистрације одређеног лека пред Агенцијом за лекове и медицинска средства, а рок за регистрацију, у складу са позитивним прописима, износи 240 дана. Процедура регистрације и стављања на Листу лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања је унапред позната и транспарентна, тако да је омогућен несметан улазак на тржиште, односно развој тржишта увођењем нових производа од стране постојећих или будућих конкурената. Са друге стране, на основу члана 120. Закона о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС“ бр. 30/2010 и 107/2012), правно лице може учествовати у велепродаји фармацеутских производа уколико има дозволу надлежног министарства, тј. ако испуњава одређене критеријуме у вези са запошљавањем професионалног особља, поседовањем одговарајућих просторија и сл. Произвођачи су слободни да одаберу своје дистрибутере, под условом да дистрибутер има валидну лиценцу за велепродају фармацеутских производа.

Утврђивање цене фармацеутских производа је уређено прописима које доносе државни органи Републике Србије, без утицаја носиоца дозволе, тј. произвођача или дистрибутера. Влада

² АТС класификација лекова представља анатомско терпијско хемијску класификацију лекова, коју је усвојила Светска здравствена организација, а иста је прихваћена у Правилнику о јединственим параметрима за класификацију и номенклатуру лекова („Службени лист СРЈ“ бр. 28/2002 и 2/2003).

Србије, на предлог министарства здравља и Министарства трговине, туризма и телекомуникација доноси Одлуку о највишим ценама лекова за употребу у хуманој медицини, а чији је режим издавања на рецепт, којом се утврђују највиша велепродајна цена лекова који се издају на рецепт. Ова одлука се доноси на основу Закона о лековима и медицинским средствима и Уредбе о критеријумима за формирање цена лекова за употребу у хуманој медицини чији је режим издавања на рецепт.

Комисија је, у погледу утврђивања тржишне снаге Novo Nordisk на тржишту прихватила наводе подносилаца захтева да сви инсулини у оквиру АТС3 класификације представљају идеалне супституте у терапији дијабетеса. Утврђено је да је тржишно учешће Novo Nordisk на нивоу производње и оствареног обима промета у оквиру АТС3 класификације око [70-80%] у оквиру А10А групе, док у оквиру АТС4 група лекови који су предмет споразума чине око [20-30%] (по вредности), с тим да се у групи лекова А10АЕ не налазе предметни лекови. На тржишту хуманих инсулина, Sanofi Aventis учествује са око [20-30%] тржишта, а Eli Lilly има око [5-10%] тржишног учешћа. Подносиоци захтева, објашњавају овакву структуру тржишта тиме да је степен пенетрације тржишта од стране конкурената Novo Nordisk био ограничен, пре свега, услед њихове пословне политике у односу на улазак и развој производа на тржишту Србије, као и да је тај однос значајно другачији у суседним земљама. Подносиоци захтева су напоменули да се исказани удео на нивоу А10А односи на целу АТС3 класификацију, те да су при израчунавању учешћа на тржишту лекова Novo Nordisk, урачунати и инсулини и аналози АТС4 класификације А10АВ, А10АС, А10АД и А10АЕ, међу којима се налазе и они који нису предмет споразума о ексклузивној дистрибуцији (NovoRapid, NovoMix, LevemirFlexpen).

Од значаја за исправну оцену испуњености услова за изузеће предметног Уговора је и тржишна позиција ексклузивног дистрибутера, нарочито у погледу дистрибуције предметних производа и производа других произвођача који су конкуренти Novo Nordisk. Phoenix Pharma је један од највећих дистрибутера фармацеутских производа на територији Републике Србије и, према подацима из списка предмета, заузима око [30-40%] тржишта промета фармацеутских производа који се продају апотекама и болницама. Наведено привредно друштво послује са великим бројем најзначајнијих произвођача на тржишту Републике Србије, међу којима је и привредно друштво Novo Nordisk. Тржишно учешће Phoenix Pharma у дистрибуцији лекова у оквиру оквиру А10А класе лекова, у складу са АТС3 класификацијом износи око [20-30%], док је његово тржишно учешће у дистрибуцији производа Novo Nordisk износи [50-60%]. На основу предметног споразума и плана остварења дистрибуције, подносиоци захтева процењују да ће тржишно учешће Phoenix Pharma у дистрибуцији лекова у оквиру оквиру А10А класе лекова износити око [50-60%].

Поступајући у предметном поступку, Комисија је имала у виду и Решење Комисије број: 4/0-03-71/2014-11 од 03.04.2014. године, којим је одобрено изузеће споразума о ексклузивној дистрибуцији производа произвођача фармацеутских производа „Merck Sharp & Dohme B.V“, који је закључен са Phoenix Pharma, као ексклузивним дистрибутером, као и његову примену и ефекте по конкуренцију на тржишту. Оцењујући ефекте предметног споразума, Комисија је узела у обзир став да губитак *intra-brand* конкуренције може да буде проблематичан уколико је *inter-brand* конкуренција ограничена. У том смислу, када је реч о постојању и развоју *inter-brand* конкуренције у оквиру АТС3 тржишта, предметни Уговор не спречава Phoenix Pharma да дистрибуира лекове из исте групе, које производе други произвођачи лекова. Уговор не садржи одредбе о забрани конкурисања и одредбе о ексклузивној набавци. Комисија је оценила да, иако Novo Nordisk има значајно тржишно учешће на тржишту хуманих инсулина, предметни

споразум неће довести до ограничавања *inter-brand* конкуренције на релевантном тржишту из разлога што не постоје значајне препреке за улазак на тржиште, постоје отворени канали дистрибуције, што представља предуслов за развој тржишта и приступ и експанзију конкурентских производа. Поред наведеног, у циљу оцене ефеката предметног споразума, Комисија је узела у обзир и наводе из Захтева који се односе на чињеницу да аналогни инсулини представљају супституте за предметне лекове, који су све више у употреби будући да обезбеђује брже деловање терапије, као и продужено деловање у складу са стварним потребама пацијената. Аналогни инсулини нису обухваћени предметним споразумом о ексклузивној дистрибуцији и остају доступни свим другим дистрибутерима на тржишту под једнаким комерцијалним условима. Имајући у виду развој инсулинске терапије у развијеним здравственим системима, очекује се да ће употреба аналогних инсулина бити убудуће у најширој употреби и у Републици Србији.

Комисија је, приликом одлучивања, имала у виду и чињеницу да планирани промет лекова Novo Nordisk који су предмет споразума о ексклузивној дистрибуцији у односу на укупан промет лекова у Републици Србији у 2013. години представља [0-5%], што упућује на закључак да примена предметног уговора о ексклузивној дистрибуцији неће имати значајнији утицај на постојећу структуру тржишта дистрибуције лекова на релевантном географском тржишту.

У погледу испуњености услова из чл. 11. Закона у погледу - доприноса унапређењу производње и промета, односно подстицању техничког или економског напретка, Комисија је уважила наводе подносилаца захтева о специфичности производа и унапређењу ефикасности и економичности у поступку набавке. Наиме, Novo Nordisk је, на основу досадашње пословне праске, оценио да је једини адекватан и сигуран партнер у дистрибуцији предметних производа Phoenix Pharma, из разлога што се код овог друштва налази консигнационо складиште Novo Nordisk-а, што омогућава одговарајуће складиштење и дистрибуцију. Такође, Phoenix Pharma има дистрибутивне центре на целој територији, брз и ефикасан приступ сваком пацијенту и здравственој установи, чиме се смањују шансе да ће дође до оштећења фармацеутског производа, односно до наступања инцидента у дистрибутерском ланцу. За Комисију су прихватљиви наводи подносилаца захтева да ће предметним Уговором бити рационализовани трошкови пословања и дистрибуције, као и да ће бити успостављен надзор у поступку безбедне и ефикасне испоруке лека. Овим се очекује унапређење техничких и инфраструктурних стандарда за дистрибуцију, укључујући захтеве произвођача који се односе на возни парк, скалиштење и ИТ структуру. Такође, спровођењем боље контроле, надзора и аналитике дугорочних трендова развоја и потреба локалних тржишта, које би Phoenix Pharma спроводио за Novo Nordisk, допринело би ефикаснијем формулисању пословних одлука произвођача лека које би одговарале потребама тржишта. Када је реч о ефектима споразума на потрошаче, иако споразум због регулаторног оквира не може имати директног утицаја на цену производа, он ће допринети очувању квалитета производа, доступности лека и подизању информисаности о карактеристикама лека и одговарајућој терапији.

Приликом оцене предметног Захтева, Комисија је узела у обзир чињеницу да је производња и промет лекова, као и надзор над функционисањем овог тржишта детаљно уређен Законом о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС“ 30/2010 и 107/12).

Након свеобухватне анализе предметног захтева и уговорне документације, Комисија је оценила да предметни уговор не намеће учесницима на тржишту ограничења која нису неопходна за

постизање циља споразума, односно да се самим закључењем и спровођењем предметног споразума не искључује конкуренција на релевантном тржишту или његовом битном делу.

Комисија је оценила да су подносилаца захтева у довољној мери аргументовали и доказали испуњеност Законом прописаних услова за појединачно изузеће предметног рестриктивног споразума од забране, те је одлучено као у ставу I диспозитива овог Решења.

На основу одредбе члана 60. став 2. а у вези са чланом 12. став 3. Закона, одлучено је као у ставу II диспозитива овог Решења, при чему је Комисија имала у виду све чињеничне наводе подносилаца захтева, своје оцене донете на основу свеобухватне анализе предметне уговорне документације, тржишну снагу учесника у споразуму на тржиштима на којима тренутно послују и очекиване ефекте на тржишту на коме ће доћи до реализације предметног уговора.

Сагласно члану 60. став 5. Закона и члану 2. став 1. тачка 2. Тарифника о висини накнада за послове из надлежности Комисије за заштиту конкуренције ("Службени гласник РС", бр. 49/2011), одлучено је као у ставу III диспозитива овог Решења. Констатује се да су подносиоци захтева доставили доказ о извршеној уплати износа накнаде у складу са Тарифником (уплата износа од 1.200,00 ЕУР у динарској противвредности извршена 21.10.2014. године), чиме су извршили налог из става III диспозитива.

Упутство о правном средству:

Ово решење је коначно у управном поступку.

Против овог решења може се покренути управни спор пред Управним судом у року од 30 дана од дана пријема решења.

ПРЕДСЕДНИК КОМИСИЈЕ

Доц. др Милоје Обрадовић