



Република Србија
**КОМИСИЈА ЗА ЗАШТИТУ
КОНКУРЕНЦИЈЕ**
Број: 4/0-03-658/2014-12
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. 9б 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 Norditropin Nordilet 15mg/1,5ml; 1x1,5ml; Norditropin Nordilet 10mg/1,5ml; 1x1,5ml и NovoSeven 1mg (50KIU), 1x1mg+1x1,1ml, који је закључен 01.09. 2013. године са Анексом који се односи на ексклузивну дистрибуцију наведених производа закљученим дана 11.11.2014. године између привредних друштава 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

под условом да уговорне стране, у току прве две године периода изузећа споразума од забране, рачунајући од дана доношења овог Решења, једном годишње доставе Комисији за заштиту конкуренције писани извештај о реализацији уговора о ексклузивној дистрибуцији, који мора да садржи податке о дистрибуцији лека Norditropin Nordilet и то: број закључених уговора о дистрибуцији са другим дистрибутерима на тржишту; учешћу Phoenix Pharma доо и других дистрибутера лекова на велико у поступцима јавних набавки лека Norditropin Nordilet; преглед захтева за издавање овлашћења за учешће у поступцима јавних набавки лека Norditropin Nordilet, која издаје привредно друштво Novo Nordisk Pharma доо, уз образложење за сваки случај када затражено овлашћење није издато и процену тржишног учешћа лека Norditropin Nordilet на релевантном тржишту.

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

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 из става I диспозитива овог решења, 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.

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 17.11.2014. године).

Странке у поступку:

1. **Novo Nordisk Pharma** је друштво регистровано у АПР 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 хомронској 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 директно 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.

Заахтевима 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 Агенције за лекове и медицинска средства Србије и Републичког фонда за здравствено осигурање Србије затражила податке о потрошњи лекова следеће АТС 3 групе: В02В, Н01А и А10А.

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

- Уговор о дистрибуцији производа Norditropin NordiLet и NovoSeven закључен дана 01.09.2013. године, са припадајћим Анексом овог Уговора закљученим дана 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 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 Flexpen 100 IU/ml, 5x3ml, Levemir Flexpen 100 IU/ml, 5x3ml; GlucaGen HypoKit 1x1 mg/1 m, закључен дана 01.09.2013. године 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, одлучиле да закључе Анекс Уговора ради успостављања ексклузивне дистрибуције за поједине лекове и то: Norditropin Nordilet и NovoSeven (у даљем тексту: предметни производи). 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 Actrapid Penfill, Insulatard Penfill, Mixtard 30 Penfill, о чему ће Комисија донети посебно решење.

Циљ Анекса Уговора је именовање ексклузивног 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 важећу листу лекова А и листу лекова Б Републичког фонда за здравствено осигурање:

- За лек NovoSeven
 - АТС3 група лекова у оквиру В02В, на којој има [20-30%] тржишног учешћа
 - АТС4 група лекова у оквиру В02ВD, на којој има [20-30%] тржишног учешћа

- За лек Norditropin
 - АТС3 група лекова у оквиру Н01А, на којој има око [70-80%] тржишног учешћа
 - АТС4 група лекова у оквиру Н01АС, на којој такође има [70-80%] тржишног учешћа

Учешће Phoenix Pharma на тржишту дистрибуције лекова у Републици Србији износи око [30-40%] тржишног учешћа. Највећи конкуренти Phoenix Pharma на тржишту дистрибуције лекова 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 са [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 класе лекова В02В и Н01А у складу са АТС 3 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. 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 достављеном Анексу, 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. Влада 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

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).

медицинским средствима („Службени гласник РС“ 30/2010 и 107/12) и Уредбе о критеријумима за формирање цена лекова за употребу у хуманој медицини чији је режим издавања на рецепт.

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. Дистрибуцију производа, осим лека NovoSeven, који је предмет Захтева и оцене испуњености услова за појединачно изузеће су у претходном периоду од три године вршили скоро сви учесници на тржишту дистрибуције. Према подацима из списка предмета, Phoenix Pharma је у оквиру АТС3 класификације у оквиру В02В групе лекова у 2013. години остварио учешће у дистрибуцији од око [60-70%] , док је за Н01А групу лекова остварио учешће од око [10-20%].

На основу прикупљених информација, утврђено је да је тржишно учешће производа на нивоу производње и оствареног обима промета у оквиру АТС3 класификације у оквиру В02В групе лекова износи [20-30%] и око [70-80%] у оквиру Н01А.

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 лекова, који се користе у лечењу поремећаја раста, 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 експанизију конкурентских производа. Тржишно учешће лека NovoSeven, у оквиру АТС3 листе лекова, износи [20-30%], а на АТС4 листи лекова око [20-30%] , што оставља знатан део тржишта (око [70-80%] ван примене предметног споразума о ексклузивној дистрибуцији. С друге стране, према наводима из достављене документације, лек NovoSeven је, у претходне три године дистрибуирао искључиво Phoenix Pharma, јер је једини достављао захтев за учешће на тендерима и изражавао спремност да у сваком тренутку има на стању довољне количине за испоруку здравственим установама, тако за наведени лек није била успостављена *intra-brand* конкуренција. Овај лек представља тек [0-5%] од укупног промета лекова који је Phoenix Pharma остварио на тржишту Србије у 2013. године. Процена будућег учешћа дистрибутера у оквиру наведене АТС3 класификација ће износити [70-80%] за В02В групе лекова, што је за око [5-10%] више у односу на досадашњи период. Међутим, само ће [20-30%] тог тржишта бити обухваћено предметним споразумом о ексклузивној дистрибуцији.

Када је реч о леку Norditropin, на дефинисаном тржишту за АТЦ3 групу лекова у оквиру Н01А овај лек има значајно тржишно учешће од око [70-80%] тржишта. На тој листи лекова постоје, у тренутку подношења предметног захтева, само два произвођача и то Novo Nordisk и Pfizer. Подносиоци захтева су истакли да су на светском тржишту присутни и други произвођачи хормона раста, који су у поступку регистрације и стављања на листу лекова у Републици Србији, а пре свих потенцијални најближи конкурент је производ произвођача Merck Serono-Saizen (соматропин). С тим у вези, очекује се да у блиској будућности, на ово тржиште, уђу и конкуренти, што ће довести до другачије расподеле тржишног учешћа. Чињеница да ће, према прогнозама странка, учешће Phoenix Pharma у дистрибуцији лекова из групе Н01А износити око [60-70%] неће довести до ограничења *inter-brand* конкуренције на тржишту дистрибуције, јер, као што је већ речено, уговором није предвиђена клаузула забране конкурисања. С друге стране, очекује се да може доћи до ограничења *intra-brand* конкуренције, које би могло имати ефекат у виду ограничавања приступа дистрибуцији лека за друге учеснике на тржишту дистрибуције, а нарочито у погледу дистрибутера који су у досадашњем периоду дистрибуирали лек Norditropin и чије учешће у дистрибуцији тог лека је износило око [60-70%]. Како би Комисија имала увид у реализацију предметног споразума и ефекте његове примене на структуру тржишта дистрибуције, у смислу да ли ће досадашњи дистрибутери предметног лека имати могућност да од ексклузивног дистрибутера набављају предметни лек, потребно је одређено време, пратити спровођење предметног Уговора.

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 доћи до оштећења фармацеутског производа, односно до наступања инцидента у дистрибутерском ланцу. Прихватљиви су наводи из 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, складиштење 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.

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.

Након 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 подносиоци захтева у довољној мери аргументовали и доказали испуњеност Законом прописаних услова за појединачно изузеће предметног рестриктивног споразума од забране. Такође, Комисија је оценила да је, у циљу даљег сагледавања стања на релевантном тржишту за предметни лек Norditropin, потребно пратити спровођење предметног Уговора, како би се извршила и додатна провера обима у коме ће можда доћи и до извесног ограничења *intra-brand* конкуренције, а евентуално и *inter-brand* конкуренције на релевантном тржишту. У складу са наведеним, 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 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 17.11.2014. 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

