

Održana radionica u Sarajevu na temu kontrola kvaliteta lijekova: Ubrzati procedure s ciljem bolje dostupnosti lijekova, ali ne na uštrb kvaliteta

Kako unaprijediti procedure kontrole kvaliteta lijekova u Bosni i Hercegovini, ali nikako na štetu sigurnosti, djelotvornosti i kvaliteta lijeka, bila je jedna od tema radionice „Uloga i značaj provjere kvaliteta lijekova u javnom zdravlju“ u organizaciji Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH koja je održana u Sarajevu.

Na ovoj radionici na kojoj su u velikom broju učestvovali predstavnici proizvođača lijekova, veleprometnika lijekova i medicinskih sredstava i predstavnici nosioca dozvola za stavljanje lijeka u promet, istaknuta je važnost provjere kontrole kvaliteta lijekova kako bi u konačnici pacijenti u BiH dobili siguran, efikasan i kvalitetan lijek. Budući da je Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH bila i inicijator radionice, prepoznata je i neophodnost pojednostavljenja procedura kontrole kvaliteta lijekova kako bi se unaprijedila dostupnost lijekova u BiH.

„Cilj je da ubrzamo proceduru, ali nikako na uštrb kvaliteta. Zato nam je jako važno da čujemo mišljenje predstavnika veleprometnika i nosioca dozvola kako bi zajedno unaprijedili ovaj segment i procedure prilagodili što boljoj dostupnosti. Svima u interesu treba da bude pacijent i da on dobije kvalitetan i efikasan lijek. Zato je jako važno da uočimo i prepoznamo šta je korist i šta rizik i u tom pravcu je potrebno da djelujemo i radimo“, istakla je direktorica Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH, prim. mr farm. Nataša Grubiša, spec.

Na ovoj radionici, predstavnici Agencije su sve učesnike kroz kratke prezentacije upoznali sa regulativom koja se odnosi na lijekove, vrstom i trajanjem kontrole kvaliteta lijeka, sa farmaceutskim referentnim standardima i njihovom ulogom u životnom ciklusu lijeka. Sa druge strane, i predstavnici Udruženja veleprometnika lijekova i nosioca dozvola su takođe iz svog ugla i primjerima iz prakse istakli prednosti, ali i izazove sa kojima se suočavaju prilikom registracije lijekova, interventnog uvoza neregistrovanih lijekova, ali i u kom segmentu ih postojeća regulativa lijekova dodatno usporava.

Veleprometnici i proizvođači lijekova su na konferenciji pozvani da aktivno svojim prijedlozima doprinesu unapređenju procedura, odnosno racionalizaciji provjere kvaliteta lijeka na njegovom putu do pacijenta, budući da će Agencija za lijekove i medicinska sredstva u narednom periodu posebno raditi na izmjeni propisa koji su u nadležnosti Agencije, a odnose se na provjeru kvaliteta lijekova.

Imajući u vidu da je obezbjeđenje kvalitetnih lijekova na tržištu Bosne i Hercegovine jedan od osnovnih zadataka Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH jako je važno da svaki lijek koji se nađe na tržištu prethodno prođe kroz sistem kontrole kvaliteta, jer samo tako pacijent dobija efikasne i sigurne lijekove, jedan je od zaključaka ove konferencije.





