

# **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

## **OGLAŠAVANJE LIJEKOVA**

### **1. Da li je reklamiranje lijekova dozvoljeno i koji propisu regulišu ovu oblast?**

Oглашавање лекова и медицинских средстава регулисани је Законом о лековима и медицинским средствима („Службени гласник BiH“, бр. 58/08) у даљем тексту: Закон и Правилником о начину оглашавања лекова и медицинских средстава („Службени гласник BiH“, бр. 40/10) у даљем тексту: Правилник о оглашавању.

### **2. Da li se svi lijekovi mogu reklamirati putem javnih medija?**

У Босни и Херцеговини широј јавности (путем медија) могу се оглашавати само лекови који имају дозволу за промет (који су регистровани) и којима је према важећој дозволи одређен рејзим издавања без receptа, а не садрže опојне дроге и психотропне супстанце. То су лекови које пациенти могу узети сами - без прегледа, постављања дијагнозе и праћења терапије од стране лекара. Према важећој регулативи, неопходно је Агенцији пријавити садржај огласа, након чега Агенција издаје сагласност или сагласност уз евентуалне корекције садржаја огласа. Спик лекова којима је Агенција одобрила садржај огласа, Агенција објављује на својој веб-страници

www.almbih.gov.ba, под linkom:

<http://lijekovi.almbih.gov.ba:8090/SpisakSaglasnostiZaOglasavanje.aspx>.

Такође могу се рекламирати и медицинска средства која су уписане у Регистар који води ова Агенција и све остalo је исто као што је напријед наведено код лекова.

### **3. Da li je oглашавање lijekova "opasno"?**

Оглашавање (рекламирање) лекова и медицинских средстава које није у складу са важећом регулативом може имати дaleкosežne последице на здравље становништва будући да може довести до нерационалне примјене лекова и медицинских средстава. Такође, до забуна код пацијената доводи рекламирање дјететских производа у медijima који садржјем рекламе упућују да су то лекови, а њихов квалитет, ефикасност и безбедност нису испитани и доказани у складу са критеријумима који треба да задовоље лекови. Овакво рекламирање може довести до изdvajanja značajnih finansijskih средстава за ове парцеле који уствари нису лекови и можда неће довести до izlječenja, па самим тим може довести и до губитка вјере у здравstvene radnike i lijekove. Međutim, kada su reklame lijekova koncipirane u skladu sa важећом регулативом one u stvari pacijentima daju osnovne информације о лјеку i симптомима које могу третирати сами. Na taj način se smanjuje pritisak na лјекare jer su pacijenti upoznati sa симптомима које могу sanirati сами kao i sa lijekovima које могу koristiti u tim situacijama. Sastavni dio огласа о лјекu/медицинском средству је i порука о важности чitanja uputstva: „Prije upotrebe pažljivo pročitati uputstvo o лјекu/медицинском средству. Za obavijesti o indikacijama, mjerama opreza i neželjenim dejstvima лјeka/ медицинског средства posavjetujte se sa лјekarom ili farmaceutom“. Važno je da pacijent zna koja je namjena лјeka/медицинског средства, a ukoliko ne zna da pročita uputstvo i ukoliko ne razumije uputstvo treba se обратити farmaceutu ili лјekaru. Obaveza je i odgovornost svih zdravstvenih radnika da objektivno informišu pacijente.

### **4. Da li je onda reklamiranje lijekova ujedno informisanje o lijekovima? Koja je razlika između reklamiranje i informisanja?**

Reklamiranje лекова обухвата информисање, али само информисање не обухвата рекламирање. Информисање је ужи појам. Pacijent се информише о лјеку на начин да постепено долази до неопходних информација (доступност лјека, цijена, uputstvo za upotrebu), dok се прilikom рекламирања већина ових информација дaje pacijentu sa namjerom.

Za razliku od рекламирања, pacijent информације о лјеку може добити од здравstvenog radnika, od производa ili od regulatornog tijela.

## **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

Informisanje o lijekovima, se ne može vršiti putem javnih medija.

Naime, kod reklamiranja postoji namjera da pacijent u slučaju potrebe uzme taj lijek i reklamiranje se vrši i putem javnih medija. Zato se mogu reklamirati samo oni lijekovi koji su bezbjedni (oni koji imaju režim izdavanja bez recepta).

Informisanje se može vršiti putem zdravstvenih publikacija, informacije moraju biti kvalitetne, objektivne, pouzdane i ne promotivne. Mora biti naveden izvor informacije i informacije moraju biti odobrene od strane nadležnog organa, te vjerno reprodukovane, a ne selektivno izabrane.

### **5. Koje su kazne za nepropisno reklamiranje lijekova?**

Zakon o lijekovima i medicinskim sredstvima („Službeni glasnik BiH“, br. 58/08) propisuje novčanu kaznu u iznosu od 5.000 – 15.000 KM za prekršaj pravnom licu ako oglasi lijek dostupan samo na ljekarski recept široj javnosti, oglasi lijek široj javnosti tako da mu se pripisuju svojstva kojih nema, preuveličavaju pozitivni efekti lijeka ili se na bilo koji drugi način dovodi u zabludu korisnik lijeka ili se u oglašavanju direktno obrati djeci; ukoliko se dodijeli besplatan uzorak lijeka široj javnosti i ukoliko se oglasi lijek koji nema dozvolu za promet.

### **6. Koje je odgovoran za reklamiranje lijekova?**

Za usklađenost oglašavanja lijekova i medicinskih sredstava sa važećom regulativom u ovoj oblasti odgovorni su nosioci dozvole, naručilac oglašavanja i javni medij koji oglašava (radio, televizija, novine i drugi). Dakle, zbog široke dostupnosti javni mediji u poslednje vrijeme imaju najznačajniju ulogu u informisanju pacijenata, pa je stoga i njihova odgovornost jako velika! Ukoliko mediji prihvataju i objavljaju reklame koje nisu u skladu sa važećom regulativom (a to su uglavnom reklame dijetetskih proizvoda koji se reklamiraju kao lijekovi) potiču neracionalnu potrošnju takvih proizvoda.

### **7. Da li je u BiH bilo slučajeva nepropisnog reklamiranja lijekova?**

U BiH je bilo uočenih slučajeva reklamiranja lijekova koja nisu u skladu sa važećom regulativom i Agencija je reagovala korektivnim mjerama-opominjala je proizvođače i nosioce dozvola ali i javne medije i upoznavala ih sa regulativom u ovoj oblasti. U Bosni i Hercegovini je veći problem reklamiranje preparata koji uopšte nisu lijekovi tako da se upućuje poruka da se radi o veoma efikasnim lijekovima. Takvi preparati obično imaju visoku cijenu i pacijenti za njih izdvajaju značajna finansijska sredstva, a ne postoji regulativa koja ovo uređuje. Takođe Agencija je upoznala i Regulatornu agenciju za komunikacije sa važećom regulativom u ovoj oblasti.

## **PRAĆENJE POTROŠNJE LIJEKOVA**

### **8. Koliki je godišnji promet lijekova u BiH izražen finansijski? Koje vrste lijekova se najviše troše (za koja oboljenja? Kakvi su trendovi u potrošnji lijekova: da li se ona smanjuje ili povećava?)**

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, s obzirom na svoj djelokrug rada i Zakonom propisanu nadležnost raspolaže podacima o lijekovima inostranih proizvođača koji su uvezeni u Bosnu i Hercegovinu i o lijekovima domaćih proizvođača koje su isti proizveli i pustili u promet u BiH. Uvoznici i domaći proizvođači dostavljaju izvještaje o potrošnji u tekućoj godini za prethodnu godinu i Agencija na svojoj zvaničnoj web-stranici [www.almbih.gov.ba](http://www.almbih.gov.ba) (pod linkom dokumenti/publikacije i izvještaji) objavljuje godišnji Izvještaj o prometu lijekova (sredinom godine za prethodnu godinu). Promet lijekova izražen finansijski ne može direktno dati podatke o potrošnji lijekova.

## **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

- 9. U posljednje vrijeme na internetu sve češće nalazimo oglase koji nude razne vrste lijekova, uglavnom na biljnoj bazi, po povoljnim cijenama. Koliko je problem prodaje/kupovine lijekova putem interneta prisutan u BiH?**

Internet je slobodno tržište koje niti jednim zakonom u BiH nije uređeno i predstavlja najveću opasnost, jer putem interneta građani kupuju i koriste lijekove neutvrđenog sastava i neprovjerenog kvaliteta. Prometom lijekova se mogu baviti samo licencirane ustanove: prometom lijekova na veliko se mogu baviti veleprometnici kojima je ova Agencija izdala dozvolu za promet na veliko, a prometom lijekova na malo se mogu baviti apoteke kojima su entitetska ministarstva nadležna za poslove zdravlja izdala dozvolu. Prema entitetskim zakonima o apotekarskoj djelatnosti prodaja lijekova putem interneta nije dozvoljena. Fizička lica i nelicencirane ustanove se ne mogu baviti prometom lijekova. Takav promet lijekova je nelegalan. Nelegalni uvoz lijekova je u nadležnosti odgovarajućih organa unutrašnjih poslova i tužilaštava. ALMBiH ima uspostavljene određene vidove saradnje sa carinom, tužilaštvom BiH i SIPA-om u smislu inspekcijskog pregleda i kontrole kvaliteta zaplijenjenih lijekova. Takođe, treba imati u vidu da je internet jedan od glavnih puteva za distribuciju falsifikovanih lijekova. Prema dosadašnjim saznanjima najčešće se falsifikiju tzv. *life style* lijekovi (lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije, lijekovi za mršavljenje, anabolici), mada prema iskustvima drugih država može se konstatovati da se krivotvore i tzv. *life saving* lijekovi (antibiotici, vakcine, citostatiki). Kod falsifikovanih lijekova sadržaj aktivne supstance najčešće nije odgovarajući. Nije mali broj slučajeva da takvi preparati uopšte ne sadrže aktivnu supstancu ili sadrže posve drugu supstancu od one koja je navedena na pakovanju. Svakako, ukoliko pacijent uzima lijek koji ne sadrži deklarisano količinu aktivne supstance ili uopšte ne sadrži aktivnu supstancu neće se izliječiti i samim tim će njegovo zdravlje biti ugroženo. Stoga, da bi bili sigurni u sadržaju i kvalitetu lijeka, građani trebaju nabavljati lijekove samo u ovlaštenim apotekama.

- 10. Da li su efikasni biljni lijekovi koji se mogu pronaći u prodaji putem interneta?**

To veoma često uopšte nisu lijekovi nego dodaci prehrani. Naime, da bi neki preparat bio lijek, on mora zadovoljavati najstrožije uslove u pogledu kvaliteta, efikasnosti i bezbjednosti. Takvi preparati su obično predstavljeni kao "čudotvorni" i "svemoćni". Pacijenti veoma često izdvajaju značajne sume novca za ovakve preparate. Treba imati u vidu da to nisu lijekovi, da oni mogu pomoći u održavanju normalnih fizioloških funkcija u organizmu, ali od ovakvih preparata ne treba očekivati previše.

- 11. Da li je opasno uzimati lijekove "na svoju ruku", bez konsultacije sa ljekarima?**

Samo oni lijekovi koji imaju režim izdavanja bez recepta, prema važećoj dozvoli izdatoj od strane ALMBiH, mogu da se uzmu bez prethodnog pregleda od strane ljekara, postavljanja dijagnoze i praćenja terapije. Naime, ti lijekovi imaju veliku terapijsku širinu i oni su bezbjedni kada se primjene na ovakav način. Međutim i u ovom slučaju, Agencija svakodnevno apeluje na naše građane da navedene lijekove podižu isključivo u zdravstvenim ustanovama (apotekama) uz obaveznu konsultaciju sa magistrima farmacije po pitanju načina upotrebe i opravdanosti primjene ovih lijekova. Svi ostali lijekovi imaju manju terapijsku širinu i mogu ugroziti zdravlje, odnosno mogu se uzimati samo u situacijama kada ih propiše ljekar na osnovu prethodnog pregleda i utvrđene dijagnoze. Kod nas je uvriježeno mišljenje da kada plaćamo lijek ne treba recept. Dakle, režimi izdavanja lijeka se određuje prilikom davanja dozvole za stavljanje u promet, na osnovu terapijske širine i bezbjednosti primjene, a pitanje refundacije od strane fonda je drugo pitanje.

- 12. Šta ALMBIH ne kontroliše?**

## **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

ALMBIH ne kontroliše kozmetiku, hranu i dijetetske suplemente.

### **13. Tražim lijek kojeg nema, nije registrovan ili ga je izuzetno teško naći na našem tržištu, kako možete da mi pomognete?**

ALMBIH ne posjeduje informacije o snadbjevenosti tržišta. Možemo vam reći da li je taj lijek registrovan u BiH. Promet na malo lijekovima tj. rad apoteka je u nadležnosti entitetskih ministarstava zdravlja odnosno Odjeljenja za zdravstvo i ostale usluge Vlade Brčko Distrikta. Ako lijek nije registrovan u BiH, onda saglasnost za uvoz gotovog lijeka koji nema dozvolu za stavljanje u promet u Bosni i Hercegovini, a potreban je za liječenje određenog pacijenta ili grupe pacijenata daje nadležno entitetsko ministarstvo zdravlja odnosno Odjeljenje za zdravstvo i ostale usluge Vlade Brčko Distrikta.

### **PROCES ODOBRAVANJA LIJEKOVA**

#### **14. Kojim aktom je propisan postupak odobravanja lijekova za BiH tržište (kojim aktom je definisana i regulisana registracija lijekova)?**

Odjeljkom B. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima („Službeni glasnik BiH“ broj 58/08, u daljem tekstu: Zakon) i odredbama Pravilnika o postupku i načinu davanja dozvole za stavljanje lijeka u promet ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine", broj 75/11, u daljem tekstu: Pravilnik) propisan je postupak za davanje dozvole za stavljanje lijeka u promet. U odnosu na navedeno, ukazujemo da je članom 32. Zakona propisano ko može biti podnositelj zahtjeva za stavljenje lijeka u promet, dok je članom 5. stav (1) Pravilnika propisano da je podnositelj zahtjeva budući nosilac dozvole za stavljanje lijeka u promet u BiH.

#### **15. Koliko dugo traje proces davanja/obnove dozvole za stavljanje lijeka u promet?**

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: ALMBIH) utvrđuje formalno-pravnu kompletност zahtjeva za davanje/obnovu dozvole za stavljanje lijeka u promet. Ako zahtjev nije formalno kompletan podnositelj zahtjeva je dužan da dostavi tražene podatke u roku od 30/60 dana od dana prijema zahtjeva. Kada Agencija utvrdi da je zahtjev potpun, onda u roku od 210 treba da doneše odluku o izdavanju dozvole, odnosno u roku od 90 dana odluku o davanju obnove dozvole, odnosno odluku o ne izdavanju dozvole.

#### **16. Koja je sve dokumentacija o lijeku neophodna za odobravanje lijeka?**

Potrebna dokumentacija za dobijanje dozvole za lijek koji se koristi u humanoj medicini sastoji se od administrativnih podataka, podataka o farmaceutsko-hemijsko-biološkom ispitivanju, farmakološko-toksikološkom ispitivanju i kliničkom ispitivanju lijeka.

#### **17. Da li je moguće odobriti lijek na osnovu skraćene DOKUMENTACIJE i šta ona obuhvata?**

Da, moguće je.

Skraćena dokumentacija sastoji se iz administrativnog dijela, sopstvenih podataka o farmaceutsko-hemijsko-biološkom ispitivanju i reference ili pozivanja na podatke o farmakološko-toksikološkom i kliničkom ispitivanju referentnog lijeka u odnosu na koji je utvrđena suštinska sličnost za lijek za koji se podnosi zahtjev za dobijanje dozvole. Podnositelj zahtjeva prilaže dokaz o suštinskoj sličnosti s referentnim lijekom (dokazana bioekvivalenca sa referentnim lijekom), odnosno dokaz da je referentni lijek u prometu najmanje 8 (osam) godina u EU ili u BiH ili u drugim državama koje imaju iste standarde za kvalitet, sigurnost i efikasnost lijeka. Neophodno je priložiti i dokaz o usklađenosti sažetka karakteristika oba lijeka i posljedično uputstva za pacijente.

Referentni lijek je lijek za koji je izdana dozvola za stavljanje lijeka u promet u BiH, u zemljama Evropske unije ili u državi koja ima iste standarde za kvalitet, efikasnost i sigurnost,

## **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

a na osnovu potpune dokumentacije o kvalitetu, sigurnosti i efikasnosti lijeka prema važećim zahtjevima.

### **18. Sa kog tržišta se prihvata referentni lijek?**

Referentni lijek sa tržišta EEA zone.

### **19. Da li je moguće mijenjati referentni lijek u postupcima izmjene/obnove dozvole za stavljanje lijeka u promet u odnosu na onaj koji je odobren tokom ocjene zahtjeva za generički lijek?**

NIJE. Referentni lijek koji je odobren za usaglašavanje SmPC-a i PIL-a u postupku davanja dozvole za stavljanje lijeka u promet ostaje isti dokle god je generik živ. Ne može se u postupcima izmjene dozvole ili obnove dozvole odobriti usaglašavanje sa drugim lijekom (odnosno sa tim referentnim lijekom ali sa drugih tržišta).

Izuzeci:

- ☒ referentnog lijeka nema više na tržištu – tada nam se nosilac dozvole obraća sa prijedlogom za odabir referentnog lijek sa drugog tržišta unutar EEA zone. Prijedlog Agencija razmatra i odobrava ili ne odobrava;
- ☒ referentnog lijeka nema više na tržištima EEA zone – u predmetnom slučaju moguće su izmjene samo bezbjedonosnog profila lijeka i to u skladu sa najnovijim informacijama (preporukama) PRAC-a i/ili u skladu sa odgovarajućim informacijama iz PSUR-a.

### **20. Da li je moguće za studiju biološke ekvivalentnosti (studija BE) odabrati referentni lijek sa jednog tržišta EEA zone, a za usaglašavanje SmPC-a I PIL-a koristiti isti referentni lijek, ali sa drugog tržišta EEA zone?**

Moguće je, ali uz Izjavu predлагаča (podnosioca zahtjeva/nosioca dozvole) da je referentni lijek na tržištu sa kojeg je uzet za studiju BE istog kvalitativnog i kvantitativnog sastava kao i na tržištu sa kojeg je uzet za usaglašavanje SmPC-a i PIL-a i da ima istog MAH-a. Bez pomenute izjave prihvata se samo usaglašavanje sa dokumentima SmPC i PIL referentnog lijeka sa tržišta sa kojeg je uzet i za sprovođenje studije BE.

### **21. Da li je moguće odobriti lijek na osnovu skraćene PROCEDURE i šta ona obuhvata?**

Skraćena procedura odobravanja lijeka u BiH definisana je i regulisan ačlanovima 32. i 33. Pravilnika (tzv. *Fast track procedure*).

U postupku davanja dozvole za stavljanje lijeka u promet u BiH za lijekove kojima je dozvola za stavljanje u promet izdata u sklopu centralizovane procedure („CP“), decentralizovane procedure („DP“) ili procedure međusobnog priznavanja („MRP“) u državama EU, moguće je postupak davanja dozvole za lijek u BiH provesti u roku koji je kraći od zakonskog roka 210 dana pod uslovom da predlagač priloži sljedeće:

- „Final Assesment report“
- izjavu da je dostavljena dokumentacija identična dokumentaciji koja je odobrena od strane „EMA“ u „CP“, odnosno od strane nadležnog regulatornog tijela referentne države u „DP“ ili „MRP“,
- izjavu da je lijek koji se plasira na tržište BiH identičan i sa istim mjestom proizvodnje kao i lijek koji se plasira na tržište EU,
- dozvolu Evropske Komisije (za „CP“), odnosno referentne države (za „DP“ ili „MRP“).

### **22. U kom roku treba dostaviti zahtjev za obnovu dozvole lijeka?**

Nosilac dozvole za stavljanje lijeka u promet mora da podnese zahtjev za obnovu dozvole za stavljanje lijeka u promet **najkasnije** 6 mjeseci prije isteka roka važnosti dozvole koja je predmet obnove.

## **NAJČEŠĆA PITANJA I ODGOVORI NA TEMU ODOBRAVANJA LIJEKOVA U BiH I NA TEMU INFORMISANJA O LIJEKIVIMA I MEDICINSKIM SREDSTVIMA**

### **23. Da li nakon kompletiranja dokumentacije kod Agencije uz zahtjev za obnovu dozvole i dalje dostavljam kompletну dokumentaciju o lijeku?**

Ne.

Nakon kompletiranja dokumentacije, zahtjev za obnovu podnosi se u skladu sa odjeljkom „DIO Četvrti – OBNOVA DOZVOLE“ Pravilnika, odnosno, u skladu sa članovima 60-69. Pravilnika.

### **24. Da li je lijek registrovan u našoj zemlji?**

Na sajtu Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH u funkcionalnoj oblasti Pretraživanje lijekova možete naći Spisak lijekova koji imaju dozvolu za promet i spisak rizičnih lijekova koji imaju dozvolu za promet u BiH.

### **25. Da li za proizvođača aktivne supstance treba dostaviti proizvodnu dozvolu i GMP sertifikat u postupku davanja/obnove/izmjene dozvole?**

DA.

### **26. Šta dostaviti od potrebnih dokumenata ako proizvođač aktivne supstance ima na CEP-u navedena 2 mjeseta proizvodnje, a aktivnu supstancu nabavlja samo od jednog proizvođača?**

Ukoliko se na CEP-u koji dobijemo u sklopu zahtjeva za davanje/obnovu dozvole za stavljanje lijeka u promet pojavljuju 2 ili n+1 proizvođača, a mi kroz ostali dio dokumentacije (Modul 3, flow chart..) imamo imenovanog samo jednog od njih, tada je potrebno da predlagač dostavi valjane dokumente (proizvodna dozvola + GMP) za odabranog proizvođača aktivne i Izjavu da aktivnu supstancu za proizvodnju gotovog lijeka dobija samo od tog imenovanog proizvođača.

### **27. Kako prijaviti izmjene kojima se ažurira CEP sertifikat proizvođača aktivne supstance u slučaju kada je u međuvremenu došlo do izdavanja više od jedne revizije od strane EDQM-a?**

Nosilac dozvole je obavezan redovno prijavljivati izmjene u dokumentaciji o lijeku na osnovu koje je izdata dozvola za stavljanje lijeka u promet što podrazumjeva i redovno ažuriranje CEP sertifikata u skladu sa dinamikom revizija EDQM-a. Ažuriranje CEP sertifikata se klasificuje kao izmjena B.III.1, Tip IA. Na obrazcu zahtjeva za izmjenu u dijelu “sadašnje stanje” navode se podaci o trenutno važećoj odobrenoj verziji CEP sertifikata u BiH, a u dijelu “Sažeti opis razloga za predloženu izmjenu...” obavezno se navodi naziv proizvođača aktivne supstance, broj CEP sertifikata koji se uvodi, datum revizije i šta se tom revizijom izmjenilo u odnosu na prethodnu. Ukoliko su revizije izvršene u istoj kalendarskoj godini, moguće je prijaviti izmjene ažuriranja CEP sertifikata na način notifikacije za tu kalendarsku godinu tj. na jednom zahtjevu za izmjenu može se prijaviti uvođenje dvije ili više verzija CEP sertifikata za jednog proizvođača aktivne supstance.

### **28. Kako pratiti izmjene u dokumentaciji o lijeku koji je odobren za promet u Bosni i Hercegovini na osnovu člana 32. i člana 33. Pravilnika o postupku i načinu davanja dozvole za stavljanje lijeka u promet (“Službeni glasnik BiH”, br. 75/11)?**

Za lijekove koji su dozvolu za stavljanje u promet u BiH dobili na osnovu tzv. *Fast track procedure*, odnosno, na osnovu člana 32. i člana 33. Pravilnika, nosilac dozvole je obavezan u potpunosti pratiti izmjene koje se za lijek prijavljuju/odobravaju u referentnoj državi MRP/DP postupka ili u EMA-i za CP postupak. Identičnost dokumentacije o lijeku iz člana 32. stav 2. Pravilnika mora biti održana sve vrijeme tokom životnog ciklusa lijeka, odnosno, tokom trajanja dozvole za lijek na tržištu u BiH. U suprotnom, stiču se uslovi za ukidanje dozvole u skladu sa članom 40. stavom e) Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima („Službeni glasnik BiH“, br: 58/08).