



## САОПШТЕЊЕ ЗА ЈАВНОСТ

Конференција у организацији Европске агенције за лекове (ЕМА) и Агенције за лекове и медицинска средства Србије (АЛИМС) под називом: „Јачање комуникације са пацијентима и здравственим радницима“ је одржана у Београду 23. јуна 2014, као део пројекта у оквиру Инструмента за претприступну помоћ (ИПА) Европске уније.

Циљ овог скупа је био да окупи на једном месту представнике регулаторних тела за област лекова у Србији и региону, али пре свега, организације пацијената и удружења здравствених радника у нашој земљи. Учествовало је скоро 150 делегата из преко 50 различитих организација, а ту су били и еминентни предавачи и гости из више од 20 земаља чланица ЕУ и земаља у предприступном статусу.

Конференција се бавила активностима у ЕМА и чланицама ЕУ од посебног значаја за Србију, као што су клиничка испитивања, систем који за праћење и реаговање на нежељене реакције (фармаковигиланца), процена ризика, развој сврсисходне сарадње са удружењима здравствених радника и пацијената, несташницама лекова и пружање информација јавности од стране регулаторних органа. Кроз предавања истакнутих стручњака из ЕМА и других агенција за лекове и удружења на европском нивоу, као и кроз дискусију и дијалог, пацијенти и здравствени радници су могли да се упознају са најбољим праксама у сарадњи између владиног сектора и ових циљних група у ЕУ. Овај догађај је био велики корак у успостављању таквог система у Србији, и још један облик приближавања са ЕУ стандардима и праксама у области регулације лекова.

У свом поздравном говору, заменик извршног директора ЕМА, господин Андреас Пот је изјавио да ће овај догађај завршити активности које се обављају у оквиру прве фазе програма ИПА, који ће бити праћен са ИПА II, обезбеђујући наставак претприступних активности. Такође, градећи на успеху претходног оваквог догађаја организованог у Београду, ова конференција је послужила да се истакне резултате који је Србија постигла у поступку интеграције у Европску регулаторну мрежу. Директор АЛИМС, др Саша Јаћовић, истакао је да је по питању усклађивања са Европском унијом у свом домену АЛИМС постигла веома много, и да захваљујући високој обучености стручњака АЛИМС може да реши све изазове које нови прописи постављају пред њега и обезбеди квалитетне, ефикасне и безбедне лекове за грађане Србије. Он је изразио уверење да постоји много додирних тачака у којима размена информација, подршка и сарадња између АЛИМС и пацијената и здравствених радника може бити од обостране користи.

Министар здравља Републике Србије др Златибор Лончар рекао је да је на српском тржишту има скоро 6.000 регистрованих лекова, и скоро 28.000 различитих медицинских средстава, и да се повећава број клиничких испитивања, као и да ми континуирано уведемо нове производе и опрему у клиничку праксу, како бу пацијенти у Србији имали највећу могућу шансу за излечење и дијагностику. Како је рекао, Министарство финансира, организује и подржава пројекте, програме, иницијативе и активности у вези са



## Reinforcing communication with patients and healthcare professionals

23 June 2014, Belgrade, Serbia



пацијентима, нарочито онима са озбиљним и хроничним болестима и поздравља њихово организовање и такође развија разноврсну сарадњу са стручним асоцијацијама лекара, фармацеута, стоматолога, медицинских сестара и техничара који се одвија на више нивоа.

Завршно обраћање је дала др Маја Вучковић-Крчмар, менаџер за програмирање и координацију за операције, у Делегацији Европске уније у Републици Србији. Мишљење Делегације је да Национална агенција за лекове Србије поставља прави пример у процесу интеграције земље у ЕУ, посебно пошто је Србија ушла у нову фазу односа са ЕУ и покренула преговоре о придруживању и да је улагање у оснивање АЛИМС у складу са тренутном ЕУ праксом резултатом високо на листи таквих напора у Србији.