



Saopštenje za medije

Beograd, 16. decembar 2009.

Kontrola kvaliteta nove serije vakcine protiv Novog gripa tipa A(H1N1) u Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije je u sredu, 16. decembra 2009. godine započela sa laboratorijskom kontrola kvaliteta uzoraka druge serije vakcine *Focetria*[®].

Kontrola se sprovodi u Nacionalnoj kontrolnoj laboratoriji Agencije, na osnovu člana 86. stav 1. tačka 1. alineja 4. Zakona o lekovima i medicinskim sredstvima (Službeni glasnik RS br. 84/04 i 85/05 - drugi zakon).

Najkraće vreme za laboratorijsku kontrolu kvaliteta saglasno standardima i prema propisanim metodama analize za vakcine je 14 dana.

Kontrolom se utvrđuje da li serija ispunjava propisani standard kvaliteta i ukoliko se to dokaže, izdaje se sertifikat i ona stiče uslov da se primenjuje u Srbiji.