

На основу члана 161. став 8. Закона о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС”, бр. 30/10 и 107/12),

министар здравља доноси

**П Р А В И Л Н И К**  
**О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О НАЧИНУ ПРИЈАВЉИВАЊА, ПРИКУПЉАЊА И**  
**ПРАЋЕЊА НЕЖЕЉЕНИХ РЕАКЦИЈА НА ЛЕКОВЕ**

**Члан 1.**

У Правилнику о начину пријављивања, прикупљања и праћења нежељених реакција на лекове („Службени гласник РС”, број 64/11), у члану 17. став 1. тачка 5) после речи: „наредну пријаву” додаје се запета и речи: „осим ICSR-а који је већ пријављен у систему EudraVigilance и центру за сарадњу Светске здравствене организације за међународно праћење лекова - Uppsala Monitoring Centre, а који се доставља на захтев Агенције”.

**Члан 2.**

Овај правилник ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”.

Број: 110-00-244/2017-06  
У Београду, 31. јула 2017. године

**МИНИСТАР**

Асс. др Златибор Лончар