

1. märts 2023
EMA/527628/2011 Rev. 4
Euroopa Ravimiamet

Korduvad küsimused

Selles dokumendis on vastused küsimustele, mida Euroopa Ravimiametile (EMA) kõige sagedamini esitatakse.

Kui teie otsitav teave ei ole siin, saatke [EMA-le küsimus](#).

Kui olete ajakirjanik või muu meediaesindaja, võtke ühendust EMA [pressibürooga](#).

Dokument sisaldab linke EMA veebilehe jaotistele, milles osa on ainult inglise keeles.



Sisukord

| | |
|---|----|
| Keeled..... | 4 |
| Mis teave on meie veeblehel kättesaadav muudes keeltes peale inglise keele? | 4 |
| Kuidas teha kindlaks, mis teave on olemas kõigis ELi keeltes?..... | 4 |
| COVID-19..... | 5 |
| Kus on sellel veeblehel teave COVID-19 vaktsiinide ja ravi kohta?..... | 5 |
| Kus on ajakohane teave COVID-19 vaktsiinide ohutuse kohta? | 5 |
| Kust saab teavet COVID-19 vaktsiinide ja ravimite müügilubade andmise kohta? | 5 |
| Ravimid ja nende hindamine | 6 |
| Mis liiki teavet antakse ravimi kohta, mida EMA hindab? | 6 |
| Miks ma ei leia teie veeblehelt konkreetse ravimi teavet?..... | 6 |
| Kas EMA saab öelda, millal ravimi müügiluba antakse? | 6 |
| Kuidas olla kursis EMA arvamustega? | 7 |
| Kuidas saan ravimi, millel ei ole veel müügiluba? | 8 |
| EMA on minu ravimit hinnanud, kuid seda ei turustata minu riigis. Miks? | 8 |
| Kas EMA-I on teavet ravimate turustumise kohta liikmesriikides? | 8 |
| Kas saate aidata mind ravimi hankimisel?..... | 8 |
| Mul tekkis ravimi kasutamisel kõrvaltoime. Mida teha? | 10 |
| Meditsiiniline nõustamine | 11 |
| Kas EMA võib anda mulle nõu minu ravi või terviseseisundi kohta? | 11 |
| Kas võiksite soovitada meditsiinispetsialisti minu seisundi jaoks? | 11 |
| Kliinilised uuringud | 12 |
| Kuidas saan osaleda kliinilises uuringus? | 12 |
| Meditsiiniseadmed | 13 |
| Mis on EMA roll teatud meditsiiniseadmete kategooreiate hindamisel?..... | 13 |
| Mis on EMA roll ravimate ja meditsiiniseadmete kriisivalmiduses ja kriisiohjes?..... | 13 |
| Taimsed ravimid..... | 14 |
| Kuidas hinnatakse taimseid ravimeid? | 14 |
| Toidulisandid ja kosmeetikatooted..... | 15 |
| Kuidas hinnatakse toidulisandeid? | 15 |
| Kuidas hinnatakse kosmeetikatooteid? | 15 |
| EMA lõivud | 16 |
| Mis lõive EMA võtab? | 16 |
| Läbipaistvus ja konkureerivad huvid..... | 17 |
| Kuidas valitakse EMA komiteede liikmeid? | 17 |
| Kuidas jälgitakse konkureerivaid huve?..... | 17 |
| Kuidas hinnatakse patsientide ja tarbijaorganisatsioonide finantsläbipaistvust? | 17 |
| Hinnakujundus, reklam, müük ja patentid | 18 |
| Kas EMA-I on teavet ravimate hindade või hüvitamise kohta liikmesriikides? | 18 |
| Kas EMA reguleerib ravimate reklamimist? | 18 |
| Kust saada ravimate müüginäitajaid?..... | 18 |
| Kas EMA saab anda teavet ravimipatentide kohta? | 18 |

| | |
|---|-----------|
| Euroopa Ravimiamet | 19 |
| Mida EMA teeb? | 19 |
| Mis ei kuulu EMA pädevusse? | 19 |
| Kas kõik ravimid on müügiloa EMA kaudu?..... | 19 |
| Millal on EMA avatud? | 20 |
| Kas EMA võib rahastada minu tegevust? | 20 |
| Kas EMA võib soovitada õppekursusi?..... | 20 |
| Kas EMA saab saata mulle logoga meeneid? | 20 |
| See veebileht..... | 21 |
| Kuidas otsida teavet EMA veebilehelt? | 21 |
| Kuidas teatada probleemist EMA veebilehel?..... | 21 |

Keeled

Mis teave on meie veebilehel kättesaadav muudes keeltes peale inglise keele?

Praegu on enamik meie veebilehe teabest kättesaadav ainult inglise keeles. Suur osa teabest sisaldab regulatiivseid suuniseid ravimitööstusele, mis tegutseb peamiselt inglise keeles.

Laiemale üldsusele suunatud teave tõlgitakse **kõikidesse ELi ametlikesse keeltesse**.

Euroopa Ravimiameti hinnatud ravimite kohta on kõigis ELi keeltes olemas järgmised materjalid:

- inimravimite ülevaated
- müügiloa taotluste [tagasilükkamise](#) ja [tagasivõtmise](#) teave
- ravimiteave, sh pakendi infolehed patsientidele
- [ravimiteabe põhjalikud läbivaatamised \(esildised\)](#), milles selgitatakse EMA soovitusi näiteks ohutusprobleemide kohta

Meie veebilehel on ka põhiline **institutsiooniline teave** ELi ametlikes keeltes, näiteks korduvad küsimused ja [EMA tutvustus](#).

Kodanikud võivad [esitada EMA-le küsimusi](#) kõigis ELi ametlikes keeltes. EMA vastab samas keeles.

Lisateave:

- [Veebilehe keeled](#)
- [Mis teavet avaldab EMA ravimite kohta ja millal](#)

Kuidas teha kindlaks, mis teave on olemas kõigis ELi keeltes?

Kõigisse **ELi ametlikesse keeltesse** tõlgitud dokumendid on loetletud allpool tekstikastis:

| | |
|---|--|
|  | Sellel lehel esitatud teave on olemas kõigis ELi ametlikes keeltes ning islandi ja norra keeles. Vajalikule keelele juurdepääsuks valige „olemasolevad keeled“. |
|---|--|

COVID-19

Kus on sellel veebilehel teave COVID-19 vaktsiinide ja ravi kohta?

COVID-19 vaktsiinide ja ravimite teave on järgmistel linkidel:

- [COVID-19 vaktsiinid](#)
- [COVID-19 ravimid](#)

COVID-19ga seotud oluline **lihtsas sõnastuses** teave on siin:

- [COVID-19 vaktsiinid: olulised faktid \(link\)](#)

Kõikidesse ELi keeltesse tõlgitud teave on vastavate ravimite lehtedel.

Kus on ajakohane teave COVID-19 vaktsiinide ohutuse kohta?

Lisateave EMA rollist COVID-19 vaktsiinide **ohutuse** järelevalves on veebilehel

- [COVID-19 vaktsiinide ohutus](#)

COVID-19 vaktsiinide ohutuse teave on ka vastavate ravimite lehtedel.

Kust saab teavet COVID-19 vaktsiinide ja ravimite müügilubade andmise kohta?

COVID-19 vaktsiinide ja ravimite **müügilubade andmise menetluse** kirjeldus on järgmistel lehtedel:

- [COVID-19 vaktsiinid: arendamine, hindamine, heaksiitmine ja järelevalve](#)
- [COVID-19 vaktsiinid: heaksiitmisele eelnevad uuringud](#)
- [COVID-19 vaktsiinid](#)
- [COVID-19 ravimid](#)

Ravimid ja nende hindamine

Mis liiki teavet antakse ravimi kohta, mida EMA hindab?

EMA avaldab kõigi hinnatavate ravimite teabe Euroopa avaliku hindamisaruandena (EPAR). See on dokumentikomplekt, milles selgitatakse hindamisprotsessi lõpus EMA komiteede tehtud teaduslikke järelusi. Iga Euroopa avalik hindamisaruanne sisaldab **ravimi ülevaadet üldsusele ja ravimiteavet**.

Samuti leiate teavet ravimitest nende olelusringi eri etappides, varajastest arendusetappidest kuni müügiloajärgsete muudatusteni, sh ohutusülevaated ning müügiloa peatamine ja tühistamine.

Lisateave:

- [Inimravimite otsing](#)
- [Mis teavet avaldab EMA ravimite kohta ja millal](#)

Miks ma ei leia teie veebilehelt konkreetse ravimi teavet?

Otsitav ravim võib olla:

- saanud müügiloa **riiklike menetlustega**, mitte tsentraalselt EMA kaudu; riikliku müügiloaga ravimite teavet saate oma riigi reguleerivalt asutuselt;
- **väljatöötamisel** ja veel heaks kiitmata;
- **mitte liigitatud ravimiks**, vaid meditsiiniseadmeks või toidulisandiks.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)
- [Hinnatavad ravimid \(inimravimid\)](#)

Kas EMA saab öelda, millal ravimi müügiluba antakse?

EMA avaldab hinnatavate ravimite toimeainete nimetused, kuid ei saa öelda, millal antakse ravimi müügiluba. **EMA hindab iga ravimit ligikaudu aasta** ja esitab protsessi lõpus soovituse, kas anda ravimi müügiluba. Seejärel saadetakse EMA soovitus Euroopa Komisjonile, kes teeb siduva otsuse müügiloa andmise kohta.

Pärast EMA positiivset soovitust **annab Euroopa Komisjon ravimi müügiloa ligikaudu kahes kuuga**. Euroopa Komisjon järgib peaegu alati EMA arvamust.

EMA avaldab hinnatavate ravimite teavet soovituse esitamise ajal ja ka pärast seda, kui Euroopa Komisjon on müügiloa väljastanud.

Hindamismenetluse ajal avaldab EMA oma teaduskomiteede koosolekute päevakordades ja protokollides teavet hindamise ajakava kohta.

Lisateave:

- [Hinnatavad ravimid \(inimravimid\)](#)
- [Arvamuste kokkuvõtted \(inimravimid\)](#)
- [Arvamuste kokkuvõtted \(veterinaarravimid\)](#)

Kuidas olla kursis EMA arvamustega?

EMA avaldab inimravimite komitee ja ravimiohutuse riskihindamise komitee igakuiste täiskogu **koosolekute põhipunktid** koos üldsusele suurt huvi pakkuvate hindamiste tulemustega koosolekule järgneval reedel. Need avaldatakse ka EMA veebilehel.

EMA avaldab ka uudsete ravimite komitee, harvikravimite komitee ja pediaatriakomitee igakuiste **koosolekute aruandeid** nädala jooksul pärast komitee täiskogu istungit. Need dokumendid on kättesaadavad vastavate komiteede veebilehtedel.

Et olla kursis EMA viimaste uudiste ja väljaannetega, võite tellida meie RSS-uudisvood või jälgida EMA tegevust Twitteris.

EMA avaldab ka **igakuist uudiskirja** „Inimravimite uudised“, mis annab põhiteavet EMA hiljutise töö kohta inimravimite valdkonnas.

Lisateave:

- [Komiteed, töörühmad ja muud rühmad](#)
- [RSS-uudisvood](#)
- [Inimravimite uudised](#)
- [Uudised](#)

Ravimite kättesaadavus

Kuidas saan ravimi, millel ei ole veel müügiluba?

Ravimeid ei tohi turustada ilma müügiloata. Mõnda ravimit tohib enne müügiloa andmist siiski turustada üksikpatsientidele eritingimustel. Siia hulka kuuluvad **kliinilised uuringud ja eriloaga kasutamise programmid**, mida reguleerivad liikmesriigid.

Et saada teada, kas ravimit turustatakse teie riigis eriloaga kasutamise programmi kaudu, võtke ühendust riikliku ravimiameti või ravimi eest vastutava ettevõttega.

Võite olla sobiv osalema kliinilises uuringus. Kliiniliste uuringute teavet saate oma arstilt või meditsiiniõelt.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Inimravimite kliinilised uuringud](#)

EMA on minu ravimit hinnanud, kuid seda ei turustata minu riigis. Miks?

Kuigi EMA hinnatavad ravimid saavad müügiloa, mis kehtib kogu ELis, teeb **otsustab ravimi turustaja** (müügiloa omanik), **kus ravimit turustatakse**. EMA-I puudub nende otsuste üle kontroll. See tähendab, et ravimeid, mis on saanud EMA kaudu tsentraalse müügiloa, ei turustata tingimata kõigis EL liikmesriikides.

ELis müügiloa saanud ravim ei pruugi olla heaks kiidetud ega turustatav ELi-välistes riikides. Võtke ühendust nende riikide ravimametitega, et küsida lisateavet ravimite kättesaadavuse kohta nende territooriumil.

Lisateave:

- [Meie tegevus](#)
- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)

Kas EMA-I on teavet ravimite turustumise kohta liikmesriikides?

EMA-I ei ole ajakohast teavet ravimite turustumise kohta liikmesriikides. Seda teavet võivad anda liikmesriikide **ravimiametid**.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)

Kas saate aidata mind ravimi hankimisel?

Ei. EMA-I ei ole ärihuve ja ta ei osale ravimite turustumisel. **EMA vastutusalad piirduvad ravimite hindamisega** müügiloa taotlemisel ja järelevalvega pärast müügiloa andmist.

Samuti ei saa EMA anda finantsabi patsientidele, kes püüavad saada ravimit.

Ema soovitab teil arutada oma ravi tervishoiutöötajaga, näiteks arsti või apteekriga.

Lisateave:

- [Meie tegevus](#)

Võimalikest kõrvaltoimetest teatamine

Mul tekkis ravimi kasutamisel kõrvaltoime. Mida teha?

Kui teil tekkis (või arvate, et tekkis) ravimi kasutamisel kõrvaltoime, **küsige nõu arstilt või apteekrilt**. Ravimi kõrvaltoimete teave on ka pakendi infolehel.

EMA soovitab **teatada kõigist võimalikest kõrvaltoimetest** riiklikule pädevale asutusele. Seda saate teha kas tervishoiutöötajaga rääkides või teatades kõrvaltoimetest otse riiklikule pädevale asutusele veebipõhise patsienditeate või telefoni teel. Küsige asjaomaselt asutuselt, kuidas oma riigis kõrvaltoimetest teatada.

Tervishoiutöötajate, patsientide või hooldajate saadetud **spontaansete kõrvaltoimeteadetega** jälgitakse turul olevate ravimite ohutust pidevalt ja tagatakse, et nende kasulikkus oleks pidevalt suurem kui kaasnevad riskid.

EMA ei võta kõrvaltoimete teateid vastu otse patsientidelt. Samuti ei saa EMA anda meditsiinilist nõu ega kinnitada, kas teie sümptomid on tingitud ravimist.

Lisateave:

- [Võimalike kõrvaltoimete teatiste Euroopa andmebaas](#)
- [Inimravimite otsing](#)
- [Teabeleht: Kas teate, et võite kõrvaltoimetest ise teatada](#)

Meditsiiniline nõustamine

Kas EMA võib anda mulle nõu minu ravi või terviseseisundi kohta?

Ei. EMA ei nõusta üksikpatsiente nende ravi ega seisundite kohta. EMA soovitab teil arutada neid küsimusi **tervishoiutöötajaga**, näiteks arsti või apteekriga.

Kas võiksite soovitada meditsiinispetsialisti minu seisundi jaoks?

Ei. EMA-l ei ole meditsiinispetsialistide nimekirja ja ta ei anna **üksikpatsientidele** nõu, kust saada ravi.

Kliinilised uuringud

Kuidas saan osaleda kliinilises uuringus?

EMA ei registreeri vabatahtlikke kliinilistesse uuringutesse. Kui soovite osaleda kliinilises uuringus, **arutage seda oma arsti või meditsiiniõega**, kes võib suunata teid sobivasse uuringusse.

Lisateave:

- [Inimravimite kliinilised uuringud](#)

Meditsiiniseadmed

Mis on EMA roll teatud meditsiiniseadmete kategoorialt hindamisel?

EMA-l on **eri regulatiivsed ülesanded** igas meditsiiniseadmete kategorias, sh *in vitro* diagnostikas.

- Koos meditsiiniseadmega kasutatavad ravimid
- Täiendava ravimiga meditsiiniseadmed
- Sobivusdiagnostikaseadmed (*in vitro* diagnostika)
- Meditsiiniseadmed, mis koosnevad süsteemiselt imenduvatest ainetest
- Suure riskiga meditsiiniseadmed – EMA toetab meditsiiniseadmete eksperdirühmi, kes esitavad teavitatud asutustele arvamusi ja seisukohti teatavate suure riskiga meditsiiniseadmete ja *in vitro* diagnostikavahendite teadusliku hindamise kohta.

Lisateave:

- [Meditsiiniseadmed](#)

Mis on EMA roll ravimite ja meditsiiniseadmete kriisivalmiduses ja kriisiohjes?

EMA-l on keskne roll **kriitiliste meditsiiniseadmete ja *in vitro* diagnostikaseadmete puuduse jälgimisel ja leevendamisel rahvatervisealases hädaolukorras.**

Lisateave:

- [Kriisivalmidus ja kriisiohje](#)
- [Meditsiiniseadmed](#)
- [Ravimite kätesaadavus](#)

Taimsed ravimid

Kuidas hinnatakse taimseid ravimeid?

Euroopa Liidus annavad **taimsete ravimite** müügilube liikmesriikide ravimiametid.

EMA ülesanne on koostada taimsete ravimite kvaliteedi, ohutuse ja efektiivsuse kohta teaduslikke arvamusi, et aidata ühtlustada seda teavet kogu ELis. **Ühenduse ravimtaiimede monograafiaid** koostab taimsete ravimite komitee ning neis on taimse ravimi näidustuste, kasutamisspiirangute, kõrvaltoimete ja muude ravimitega koostoimete teave.

Lisateave:

- [Taimsete ravimite otsing](#)
- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Euroopa Komisjon:taimsed ravimid](#)

Toidulisandid ja kosmeetikatooted

Kuidas hinnatakse toidulisandeid?

Toidulisandeid hinnatakse **riiklikul tasandil**; tavaliselt teevad seda toiduohutuse ja toiduainete märgistuse ametiasutused. Üldiselt ei hindata toidulisandeid ravimiametid, v.a kui need sisaldavad farmakoloogilisi toimeaineid või on neil väidetav ravitoime.

Lisateave:

- [Euroopa Komisjon: toidulisandid](#)
- [Euroopa Toiduohutusamet](#)

Kuidas hinnatakse kosmeetikatooteid?

Kosmeetikatooteid hindavad **liikmesriikide ametiasutused**. EMA ei hindata kosmeetikatooteid.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)

EMA lõivud

Mis lõive EMA võtab?

EMA võtab ravimiettevõtetelt lõive neile **osutatavate teenuste** eest. EMA avaldab oma lõivude eeskirjad, sh iga liiki menetluse eest võetavate lõivude loetelu. Lõive korrigeeritakse igal aastal vastavalt inflatsioonile.

Lisateave:

- [EMA-le makstavad lõivud](#)

Läbipaistvus ja konkureerivad huvid

Kuidas valitakse EMA komiteede liikmeid?

Enamiku EMA teaduskomiteede liikmetest **nimetavad liikmesriigid** või **Euroopa Komisjon**. EMA haldusnõukogusse kuuluvad ka liikmesriikide esindajad ja Euroopa Komisjoni nimetatud liikmed.

Lisateave:

- [Komiteed](#)
- [Haldusnõukogu](#)

Kuidas jälgitakse konkureerivaid huve?

EMA haldusnõukogu ja teaduskomiteede liikmetel, ekspertidel ja töötajatel ei tohi olla farmaatsiatööstuses rahalisi ega muid huve, mis võiksid mõjutada nende erapoletust. Iga liige ja ekspert esitab **iga-aastase finantshuvide deklaratsiooni**. Need on avalikult kättesaadavad.

Lisateave:

- [Haldusnõukogu](#)
- [Komiteed](#)
- [Euroopa eksperdid](#)

Kuidas hinnatakse patsientide ja tarbijaorganisatsioonide finantsläbipaistvust?

EMA nõuab, et iga temaga koostööd tegev patsiendi- ja tarbijaorganisatsioon esitaks **finantsaruanded**, sh üksikasjalikud andmed toetajate ja nende maksete kohta. Iga organisatsiooni hinnatakse uuesti iga aasta tagant.

Lisateave:

- [Koostöö patsientide ja tarbijatega](#)

Hinnakujundus, reklam, müük ja patentid

Kas EMA-I on teavet ravimite hindade või hüvitamise kohta liikmesriikides?

Ei. **Hinnad ja hüvitised** otsustatakse **riiklikul tasandil** pärast valitsuste ja müügiloa hoidjate läbirääkimisi. EMA ei osale nende otsuste tegemisel ning tal ei ole teavet liikmesriikide hinnakujundus- ja hüvituskorra kohta.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)

Kas EMA reguleerib ravimite reklamimist?

Ei. Ravimite reklamimist reguleerivad **liikmesriikide** ravimiametid ja **muud riiklikud reguleerivad asutused koos** farmaatsiatööstuse eneseregulatsiooniga.

Euroopa Liidus on retseptiravimite vahetu reklam patsientidele ja tarbijatele keelatud.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)

Kust saada ravimite müüginäitajaid?

EMA-I ei ole ühegi ravimi müüginäitajaid ega retseptide väljakirjutamise statistikat. Müüke käsitletakse **riiklikul tasandil**. Liikmesriikide ravimiametid võivad anda ravimite müügistatistikat.

Lisateave:

- [Riikide pädevad asutused \(inimravimid\)](#)
- [Riikide pädevad asutused \(veterinaarravimid\)](#)

Kas EMA saab anda teavet ravimipatentide kohta?

Ei. EMA ei vastuta **ravimipatentide** eest: patendiõigusega seotud küsimused ei kuulu EMA pädevusse. [Euroopa Patendiamet](#) võib anda teavet konkreetse patendi kohta.

Euroopa Ravimiamet

Mida EMA teeb?

EMA põhiülesanne on kaitsta ja edendada **inimeste ja loomade tervist**, tehes inim- ja veterinaarravimite **teaduslikke hindamisi**.

EMA hindamise tulemuste alusel otsustab Euroopa Komisjon, kas ravimile võib anda Euroopa Liidus müügiloa. Ravimitootja tohib ravimit turustada üksnes siis, kui see on saanud Euroopa Komisjonilt müügiloa.

EMA jälgib ka **ravimiohutust** Euroopa Liidus pärast müügiloa saamist. Liikmesriikide või Euroopa Komisjoni palvel võib EMA anda ravimite kohta ka teaduslike arvamus.

Lisateave:

- [Meie tegevus](#)

Mis ei kuulu EMA pädevusse?

EMA pädevusse **ei kuulu**:

- ravimite hinnakujundus;
- ravimipatendid;
- ravimite kätesaadavus;
- meditsiiniseadmed; EMA osaleb siiski teatud meditsiiniseadmete kategoiate hindamisel;
- homöopaatilised ravimid;
- taimsed lisandid;
- toidulisandid
- kosmeetikatooded.

Lisateave:

- [Meie tegevus](#)

Kas kõik ravimid on müügiloa EMA kaudu?

Ei. Euroopa Liidus on ravimi müügiloa saamiseks kaks võimalust:

- **tsentraliseeritud menetlus** EMA kaudu, mille tulemuseks on ühtne müügiluba, mis kehtib kogu ELis;
- **riiklikud müügiloa menetlused**, mille kaudu ELi liikmesriigid annavad enda territooriumil kasutatavate ravimite müügoload.

Ettevõtetel on ka kaks võimalust saada müügiluba mitmes riigis: **vastastikuse tunnustamise menetlus ja detsentraliseeritud menetlus**.

Lisateave:

- [Ravimite müügoload](#)

Millal on EMA avatud?

EMA taviline tööaeg on **esmaspäevast reedeni, 8.30–18.00 (Kesk-Euroopa aeg, CET)**.

EMA ei tööta riigipühade ajal, mis langevad igal aastal eri päevadele. Need ei pruugi Madalmaade või teiste liikmesriikide riigipühadega kokku langeda.

Lisateave:

- [Tööaeg ja riigipühad](#)

Kas EMA võib rahastada minu tegevust?

Ei. EMA ei **rahasta otsestelt teadusuuringuid**.

Kas EMA võib soovitada õpperekursusi?

Ei. EMA ei soovita **õpperekursusi** õigusteaduses, meditsiinis ega muudes valdkondades.

Kas EMA saab saata mulle logoga meeneid?

Ei. EMA **ei saada** pastakaid, tasse ega muid EMA logoga tooteid.

See veebileht

Kuidas otsida teavet EMA veebilehelt?

EMA veebilehe iga lehe ülaosas on **kogu veebilehe otsinguriba**. See võimaldab teha EMA veebilehel olevatel lehtedel ja dokumentides täieliku tekstiosingu.

Ravimite kirotsinguribaon kodulehe ravimiotsingu jaotises („Search for medicines“). Kui otsite teavet konkreetse EMA hinnatud ravimi kohta, saate selle funktsiooni abil otsida meie inimravimite, veterinaarravimite ja taimsete ravimite andmebaasides.

[Peamine ravimiotsing](#) pakub rohkem võimalusi. Sellest võib olla kasu, kui otsite ravimeid konkreetse haiguse või ravinäidustuse jaoks või kui otsite teatud liiki ravimeid, nt geneerilisi, bioloogiliselt sarnaseid või harvikravimeid.

Veebilehel **on ainult EMA hinnatud ravimite teave**. Liikmesriikides riiklike menetluste kaudu müügiloa saanud ravimite teavet saab üksnes riiklikelt ravimiametitelt. EMA veebilehelt teavet otsides ei pruugi te saada kõigi konkreetse seisundi olemasolevate ravivõimaluste loetelu.

Otsing on praegu ainult inglise keeles. Otsingufunktsionide kasutamise lisateavet saate meie [otsingunäidetest](#).

Kuidas teatada probleemist EMA veebilehel?

Kui teil tekib veebilehega probleeme, näiteks lingi või dokumendi avamisel, [saatke meile sõnum](#).

Samuti võite hinnata lehte ja **jätta kommentaari** jaotisesse „Kui kasulik oli see leht?“, mis on enamiku lehtede allosas.