



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

2020. június 11
EMA/527628/2011 Rev. 2
Igazgatóság

Gyakori kérdések

Ez az oldal az Európai Gyógyszerügynökségnek (EMA) leggyakrabban feltett kérdésekre ad válaszokat.

Amennyiben az Ön kérdésére itt nem talál választ, kérjük, töltsse ki az online formanyomtatványunkat: "[Send a question to EMA](#)".

Kérjük, adjon meg minél több háttér-információt, mivel ez sokat segíthet abban, hogy a kérdésére érdemben tudjunk válaszolni.

Annak érdekében, hogy kérdését az Ügynökségen belül el tudjuk juttatni a megfelelő személyekhez, kérjük, jelezze, hogy személyes okból érdeklődik (pl. betegként vagy gondozóként, diákként, kutatóként, egészségügyi szakemberként, stb.) vagy egy szervezet nevében.

Megfelelő esetben jelölje meg, hogy milyen típusú szervezetet képvisel (pl. betegek érdekképviselői szervezetét, gyógyszercéget, stb.).

Az újságírók és a sajtó más képviselői közvetlenül a sajtóirodánkhoz fordulhatnak a következő e-mail címen: press@ema.europa.eu.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



Tartalomjegyzék

Az Ügynökséggel kapcsolatos kérdések	4
Mivel foglalkozik az Ügynökség?.....	4
Mit nem ellenőriz az Ügynökség?	4
Minden gyógyszert az Ügynökségen keresztül hagynak jóvá?	4
Hogyan értékelik a növényi gyógyszereket?.....	4
Hogyan kell rövidíteni az Ügynökség nevét?	5
Mikor van nyitva az Ügynökség?	5
Finanszírozhatja az Ügynökség a munkámat?	5
Tud ajánlani az Ügynökség egyetemi kurzusokat?.....	5
Biztosíthat számomra az Ügynökség logóval ellátott promóciós cikkeket?.....	5
Az Ügynökség honlapjával kapcsolatos kérdések	6
Elérhető az Ügynökség honlapja angolon kívül más nyelven is?	6
Hogyan tudok rákeresni az információkra az Ügynökség honlapján?	6
Gyógyszerekkel kapcsolatos kérdések	7
Milyen információkhoz lehet hozzáférni az Ügynökség által értékelt gyógyszerekről?.....	7
Miért nem találok semmilyen információt egy bizonyos gyógyszerről a weboldalon?	7
Meg tudja mondani az Ügynökség, hogy egy gyógyszert mikor fognak engedélyezni?	7
Hogyan tudok folyamatosan tájékozódni az Ügynökség véleményeiről?.....	7
Egyéb anyagok értékelésével kapcsolatos kérdések	9
Hogyan értékelik az orvostechikai eszközöket?	9
Hogyan értékelik az étrend-kiegészítőket?.....	9
Hogyan értékelik a kozmetikumokat?.....	9
Érdekellentéttel és átláthatósággal kapcsolatos kérdések	10
Hogyan választják meg az Ügynökség bizottsági tagjait?	10
Hogyan ellenőrzik az érdekellentéteket?	10
Hogyan értékelik a betegképviselési és fogyasztói szervezetek pénzügyi átláthatóságát?	10
A gyógyszerek elérhetőségével kapcsolatos kérdések	11
Hogyan szerezhetek be egy még nem engedélyezett gyógyszert?.....	11
A gyógyszeremet az Ügynökség értékelte, de az én országomban nem kapható. Miért nem?	11
Az Ügynökségnek van információja a gyógyszerek elérhetőségéről a tagállamokban?.....	11
Tudnak segíteni egy gyógyszer beszerzésében?	11
Árképzéssel, értékesítéssel és szabadalmakkal kapcsolatos kérdések	12
Az Ügynökség rendelkezik-e információval a gyógyszerek áráról vagy térítési díjáról a tagállamokban?	12
Az Ügynökség ellenőrzi a gyógyszerhirdetéseket?	12
Hogyan juthatok hozzá egy gyógyszer értékesítési adataihoz?	12
Az Ügynökségtől tájékozódhatok a gyógyszer szabadalmakról?.....	12
Orvosi tanácsadással kapcsolatos kérdések	13
Tud az Ügynökség bármilyen tanácsot adni a kezeléssel vagy az egészségi állapotommal kapcsolatban?	13
Egy gyógyszer mellékhatást okoz nálam. Mit tegyek?.....	13

Tudnak ajánlani egy szakorvost a betegségemre?	13
Klinikai vizsgálatokkal kapcsolatos kérdések	14
Hogyan kerülhetek be egy klinikai vizsgálatba?	14
Díjakkal kapcsolatos kérdések	15
Hogyan rendezik a díjakat az Ügynökségnél?	15

Az Ügynökséggel kapcsolatos kérdések

Mivel foglalkozik az Ügynökség?

Az Ügynökség fő feladata a közegészség és az állatok egészségének védelme és fejlesztése, aminek érdekében tudományos értékeléseket készít az emberi és állatgyógyászati felhasználásra szánt gyógyszerekről.

Az Ügynökség értékelésének eredményét alapul véve az Európai Bizottság dönt arról, hogy egy gyógyszer forgalomba hozatala engedélyezhető-e az Európai Unióban (EU). A gyártó cég csak akkor hozhatja forgalomba a gyógyszert, ha a gyógyszer az Európai Bizottságtól forgalombahozatali engedélyt kapott.

Az Ügynökség az engedélyezés után is felügyeli az EU-ban forgalmazott gyógyszerek biztonságosságát. A tagállamok vagy az Európai Bizottság kérésére is kiadhat tudományos véleményeket gyógyszerekről.

Mit nem ellenőriz az Ügynökség?

Az Európai Gyógyszerügynökség nem ellenőrzi:

- a gyógyszerek árképzését;
- a gyógyszer szabadalmakat;
- a gyógyszerek elérhetőségét;
- az orvostechonikai eszközöket. Azonban az Ügynökség részt vesz az orvostechonikai eszközök bizonyos kategóriáinak értékelésében;
- a homeopátiás gyógyszereket;
- a növényi kiegészítőket;
- az étrend-kiegészítőket;
- a kozmetikumokat.

Minden gyógyszert az Ügynökségen keresztül hagynak jóvá?

Nem. Az Európai Unióban (EU) egy gyógyszer kétféleképpen kaphat forgalombahozatali engedélyt:

a központosított eljárással, az Ügynökségen keresztül, amely egyetlen, az EU egész területére érvényes forgalombahozatali engedélyt eredményez;

a nemzeti engedélyezési eljárásokkal, amelyek keretében az EU egyes tagállamai a saját területükön való felhasználásra engedélyeznek gyógyszereket.

Ha a cégek egynél több országra szeretnének engedélyt kapni, ehhez is két út vezet: a kölcsönös elismerési eljárás és a decentralizált eljárás.

Hogyan értékelik a növényi gyógyszereket?

Az Európai Unióban (EU) a növényi gyógyszereket a tagállamokban működő gyógyszer szabályozó hatóságok engedélyezik.

Az Ügynökség a növényi gyógyszerek minőségéről, biztonságosságáról és hatékonyságáról szóló tudományos vélemények elkészítésében játszik szerepet, hogy segítse ezen információ harmonizálását

az EU egész területén. Ezeket a „Közösségi növénymonográfiákat” a növényi gyógyszerekkel foglalkozó bizottság (HMPC) készíti el, és arról adnak tájékoztatást, hogy mire használják az adott növényi gyógyszert, milyen korlátozások vonatkoznak a használatára, milyen nemkívánatos hatásai lehetnek és milyen kölcsönhatásba lép más gyógyszerekkel.

Hogyan kell rövidíteni az Ügynökség nevét?

Amennyiben rövidítést szeretne használni az Ügynökség megnevezésére, használja az EMA betűszót. Kérjük, tartsa szem előtt, hogy ez a betűszó nem hivatalos.

Az Ügynökség megnevezésére korábban használt „EMEA” betűszó már nem használatos.

Mikor van nyitva az Ügynökség?

Az Ügynökség rendes nyitvatartása hétfőtől péntekig reggel 9-től délután fél 6-ig tart.

Az Ügynökség az év folyamán egyes munkaszüneti napokon zárva tart. Ezek nem mindig egyeznek meg az Egyesült Királyságban vagy más tagállamokban érvényes hivatalos munkaszüneti napokkal.

Finanszírozhatja az Ügynökség a munkámat?

Nem. Az EMA nem finanszírozza a kutatást közvetlenül.

Tud ajánlani az Ügynökség egyetemi kurzusokat?

Nem. Az Ügynökség nem tud ajánlani egyetemi kurzusokat sem a szabályozási ügyekkel, sem az orvostannal, sem pedig bármely más tárggyal kapcsolatosan.

Biztosíthat számomra az Ügynökség logóval ellátott promóciós cikkeket?

Nem. Az Ügynökség nem tud biztosítani az Ügynökség logójával ellátott tollakat, bögréket vagy más cikkeket.

Az Ügynökség honlapjával kapcsolatos kérdések

Elérhető az Ügynökség honlapja angolon kívül más nyelven is?

Jelenleg az Ügynökség honlapján található információk többsége kizárólag angol nyelven érhető el. Egyes tartalmakat lefordítanak más, az Európai Unióban (EU) hivatalos nyelvekre, köztük a nyilvános összefoglalókat és a terméktájékoztatót az európai nyilvános értékelő jelentésben (EPAR), a közvéleménynek szóló kérdések és válaszok dokumentumokat, a toborzással kapcsolatos tájékoztatót, a munkaprogramokat és az éves jelentések összefoglalóit. Ezek a gyakran feltett kérdések szintén elérhetők minden EU nyelven.

A polgárok bármely hivatalos EU nyelven benyújthatnak kérdéseket az Ügynökséghez. Az Ügynökség ugyanazon a nyelven fog válaszolni.

Hogyan tudok rákeresni az információkra az Ügynökség honlapján?

Az EMA honlapjának minden oldalán a jobb felső sarokban található az általános "Site-wide search" mező. Ennek segítségével Ön teljes szövegű kereséseket végezhet az EMA honlap oldalain és dokumentumaiban.

A honlapon a „Search for medicines” alatt található a "Quick search" mező. Ha Ön egy bizonyos, az Ügynökség által vizsgált gyógyszert keres, használhatja ezt a funkciót, hogy a humán gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények vagy növényi gyógyszerek között végezzen keresést.

A fő [gyógyszerkeresési](#) funkció több lehetőséget kínál. Hasznos lehet, ha Ön egy bizonyos betegségre vagy terápiás javallatban alkalmazott gyógyszert keres, illetve, ha Ön bizonyos típusú gyógyszereket keres, például generikus készítményeket, hasonló biológiai gyógyszereket vagy ritka betegség gyógyszerét.

A honlapon csak az Ügynökség által értékelt gyógyszerek találhatók meg. Az egyes tagállamokban, nemzeti eljárások keretében engedélyezett gyógyszerekről szóló információk csak a nemzeti gyógyszer szabályozó hatóságokon keresztül érhetőek el. Az Ügynökség weboldalán indított kereséssel nem feltétlenül tud teljes felsorolást kapni arról, hogy az adott betegségre milyen kezelési lehetőségek állnak rendelkezésre.

A keresés jelenleg kizárólag angol nyelven érhető el. A keresés funkciók használatával kapcsolatosan további segítséget talál a „[Search tips](#)” alatt.

Gyógyszerekkel kapcsolatos kérdések

Milyen információkhoz lehet hozzáférni az Ügynökség által értékelt gyógyszerekről?

Az Ügynökség az általa értékelt gyógyszerekről szóló információkat minden esetben európai nyilvános értékelő jelentés (EPAR) formájában teszi közzé. Ez egy dokumentumcsomag, amely elmagyarázza, hogy az Ügynökség bizottságai az értékelési eljárás végén milyen tudományos következtetésre jutottak. Mindegyik EPAR tartalmaz egy összefoglalót a nyilvánosság számára, valamint a terméktájékoztatót.

Az életciklusuk különböző stádiumaiban lévő gyógyszerekről is találhat adatokat, beleértve a korai fejlesztési stádiumokat, a forgalomba helyezés utáni módosításokat, a biztonságossági felülvizsgálatokat, valamint a forgalombahozatali engedélyek felfüggesztését és visszavonását.

Miért nem találok semmilyen információt egy bizonyos gyógyszerről a weboldalon?

Lehet, hogy a keresett gyógyszer:

- nemzeti eljárásokon keresztül lett engedélyezve, nem pedig központilag az EMA-n keresztül. A nemzeti szinten engedélyezett gyógyszerekre vonatkozó információért forduljon a hazájában működő gyógyszer szabályozó hivatalhoz.
- még fejlesztés alatt áll és nem engedélyezték;
- nem gyógyszerként lett besorolva, hanem orvosi eszközként vagy táplálékkiegészítőként, amelyeket nemzeti szinten engedélyeznek.

Meg tudja mondani az Ügynökség, hogy egy gyógyszert mikor fognak engedélyezni?

Az Ügynökség közzé teszi a jelenleg értékelés alatt álló gyógyszerek hatóanyagainak nevét, azonban nem tudja megmondani, hogy mikor fogják a gyógyszereket engedélyezni. Hozzávetőleg egy évig tart, hogy az Ügynökség értékeljen egy gyógyszert, amelynek végén kiad egy javaslatot, hogy a gyógyszert engedélyezzék-e. Az Ügynökség ezután ezt a javaslatot továbbítja az Európai Bizottsághoz, amely jogilag kötelező érvényű határozatot hoz arról, hogy kiadható-e a forgalombahozatali engedély.

Az Ügynökség pozitív ajánlását követően körülbelül két hónapba telik, hogy az Európai Bizottság jóváhagyjon egy gyógyszert. Az Európai Bizottság szinte minden esetben az Ügynökség véleményét követi.

Az Ügynökség tájékoztatást ad ki az értékelt gyógyszerről, amikor elkészíti az ajánlását, valamint miután az Európai Bizottság kiadja a forgalombahozatali engedélyt.

Az értékelési folyamat során az Ügynökség publikálja azokat az információkat, amelyek relevánsak a tudományos bizottságai napirendjében és jegyzőkönyvében található értékelési ütemterv számára.

Hogyan tudok folyamatosan tájékozódni az Ügynökség véleményeiről?

Az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek bizottsága (CHMP) és a farmakovigilanciai kockázatfelmérési bizottság (PRAC) vonatkozásában az EMA közzé teszi az ülések főbb eseményeit az értékelések nagy közérdeklődésre számot tartó eredményeivel a havonkénti plenáris üléseket követő pénteken. Ezeket az EMA honlapján is publikálják.

A fejlett terápiákkal foglalkozó bizottság (CAT), a ritka betegségek gyógyszereivel foglalkozó bizottság (COMP) és a gyermekgyógyászati bizottság (PDCO) vonatkozásában az EMA közzé teszi a havonkénti ülések jelentéseit a bizottság plenáris ülését követő héten. Ezek a dokumentumok az egyes bizottságok honlapján találhatóak.

Ha szeretne folyamatosan értesülni az Ügynökség legújabb híreiről, eseményeiről és kiadványairól, feliratkozhat az RSS-hírfolyamunkra vagy követhet bennünket a Twitter-en.

Az Ügynökség emellett „human medicines highlights” címmel egy havonta megjelenő hírlevelet is kiad, amelyben megtalálhatók a legfontosabb információk az Ügynökség emberi felhasználásra szánt gyógyszerekkel kapcsolatos aktuális tevékenységéről.

Egyéb anyagok értékelésével kapcsolatos kérdések

Hogyan értékelik az orvostechnikai eszközöket?

Az orvostechnikai eszközöket az egyes tagállamok gyógyszer szabályozó hatóságai értékelik. Az Ügynökség mindazonáltal részt vesz az orvostechnikai eszközök bizonyos kategóriáinak értékelésében.

Hogyan értékelik az étrend-kiegészítőket?

Az étrend-kiegészítőket nemzeti szinten értékelik, rendszerint az élelmiszer-biztonsággal és címkézéssel foglalkozó hatóságok. A gyógyszer szabályozó hatóságok általában nem értékelik ezeket, kivéve, ha olyan anyagot tartalmaznak, amely farmakológiailag aktív, illetve ha gyógyhatást tulajdonítanak nekik.

Hogyan értékelik a kozmetikumokat?

A kozmetikumokat az egyes tagállamok hatóságai értékelik. Az Ügynökség ezeket nem értékeli.

Érdekellentéttel és átláthatósággal kapcsolatos kérdések

Hogyan választják meg az Ügynökség bizottsági tagjait?

Az Ügynökség hat tudományos bizottságának legtöbb tagját a tagállamok vagy az Európai Bizottság jelöli. Az Ügynökség igazgatótanácsa szintén a tagállamok képviselőiből és az Európai Bizottság által kinevezett tagokból áll.

Hogyan ellenőrzik az érdekellentéteket?

Az Ügynökség igazgatótanácsának és a tudományos bizottságoknak a tagjai, valamint az Ügynökség szakértői és munkatársai nem rendelkezhetnek olyan pénzügyi vagy egyéb érdekeltséggel a gyógyszeriparban, amely befolyásolhatná pártatlanságukat. Minden tag és szakértő évente nyilatkozik a pénzügyi érdekeltségeiről. Ezek a nyilatkozatok nyilvánosan elérhetők.

Hogyan értékeli a betegképviselési és fogyasztói szervezetek pénzügyi átláthatóságát?

Az Ügynökség a vele együttműködő valamennyi betegképviselési és fogyasztói szervezettől megköveteli, hogy pénzügyi nyilatkozatot tegyen, az adományozók és hozzájárulásaik részletes adatait is beleértve. A szervezeteket két évente felülvizsgálják.

A gyógyszerek elérhetőségével kapcsolatos kérdések

Hogyan szerezhetek be egy még nem engedélyezett gyógyszert?

A gyógyszerek nem forgalmazhatók engedély nélkül. Azonban egyes gyógyszerek kiadhatók bizonyos betegeknek speciális feltételek mellett, mielőtt azokat engedélyezték volna. Ezek közé tartoznak a klinikai vizsgálatok és az engedélyezés előtti alkalmazási programok, amelyeket a tagállamok szabályoznak.

Ha szeretné megtudni, hogy egy gyógyszer jelenleg elérhető-e az Ön országában egy engedélyezés előtti alkalmazási programban, lépjen kapcsolatba a nemzeti gyógyszer szabályozó hatósággal vagy a gyógyszerért felelős vállalattal.

Ezenfelül Ön alkalmas lehet arra, hogy részt vegyen egy klinikai vizsgálatban. A klinikai vizsgálatokkal kapcsolatos, további információért forduljon kezelőorvosához vagy ápolójához. Információkat találhat az Európában folyamatban lévő klinikai vizsgálatokról az Európai Unió Klinikai Vizsgálati Jegyzékében is.

A gyógyszeremet az Ügynökség értékelte, de az én országomban nem kapható. Miért nem?

Bár az EMA által értékelt gyógyszerek az EU egész területén érvényes engedélyt kapnak, a gyógyszert forgalmazó vállalat (a forgalombahozatali engedély jogosultja) dönti el, hogy egy adott gyógyszert hol hoznak forgalomba. Az Ügynökségnek nincs beleszólása ezekbe a döntésekbe. Ez azt jelenti, hogy az Ügynökségen keresztül központi forgalombahozatali engedélyt kapott gyógyszerek nem feltétlenül érhetők el az Európai Unió (EU) minden tagállamában.

Az EU-ban engedélyezett gyógyszereket sem mindig engedélyezik vagy forgalmazzák az EU-n kívüli országokban. Az ezekben az országokban működő gyógyszer szabályozó hatóságok bővebb felvilágosítást tudnak adni a gyógyszerek elérhetőségéről a területükön.

Az Ügynökségnek van információja a gyógyszerek elérhetőségéről a tagállamokban?

Nincs. Az Ügynökségnek nincs friss információja arról, hogy az egyes gyógyszerek a tagállamokban hozzáférhetők-e. Ilyen információval a tagállamokban működő gyógyszer szabályozó hatóságok szolgálhatnak.

Tudnak segíteni egy gyógyszer beszerzésében?

Nem. Az Ügynökség semmilyen kereskedelmi érdekeltséggel nem rendelkezik, és nem vesz részt a gyógyszerek forgalmazásában. Az Ügynökség feladatköre a gyógyszerek engedélyezési célú értékelésére és engedélyezés utáni felügyeletére korlátozódik.

Az Ügynökség ezenkívül pénzügyi támogatást sem tud nyújtani azoknak a betegeknek, akik gyógyszert próbálnak beszerezni.

Az Ügynökség azt javasolja, hogy kezeléséről egy egészségügyi szakemberrel konzultáljon, például egy orvossal vagy gyógyszerésszel.

Árképzéssel, értékesítéssel és szabadalmakkal kapcsolatos kérdések

Az Ügynökség rendelkezik-e információval a gyógyszerek áráról vagy térítési díjáról a tagállamokban?

Nem. Az árképzésre és a térítésre vonatkozó döntéseket nemzeti szinten, a kormány és a forgalombahozatali engedély jogosultja közötti tárgyalásokat követően hozzák meg. Az Ügynökség nem vesz részt ezekben a döntésekben, és semmilyen információval nem rendelkezik a tagállamokban érvényes árképzésről vagy térítési rendszerekről.

Az Ügynökség ellenőrzi a gyógyszerhirdetéseket?

Nem. A gyógyszerek hirdetéseit a tagállamokban működő gyógyszer szabályozó hatóságok és más nemzeti szabályozó szervek felügyelik, a gyógyszeripar önszabályozásával együtt.

Az Európai Unióban (EU) a vényköteles gyógyszereket tilos közvetlenül reklámozni a betegeknek és fogyasztóknak.

Hogyan juthatok hozzá egy gyógyszer értékesítési adataihoz?

Az Ügynökségnek nincs információja semelyik gyógyszer értékesítési adatairól vagy a felírt receptek számáról. Az értékesítéssel országos szinten foglalkoznak. Egy gyógyszer értékesítésével kapcsolatban a tagállamokban működő gyógyszer szabályozó hatóságok adhatnak tájékoztatást.

Az Ügynökségtől tájékozódhatok a gyógyszer szabadalmakról?

Nem. Az Ügynökség nem felelős a gyógyszer szabadalmakért: a szabadalmi joggal kapcsolatos kérdések nem tartoznak az Ügynökség hatáskörébe. Egy adott szabadalomról az Európai Szabadalmi Hivatal adhat tájékoztatást.

Orvosi tanácsadással kapcsolatos kérdések

Tud az Ügynökség bármilyen tanácsot adni a kezeléssel vagy az egészségi állapotommal kapcsolatban?

Nem. Az Ügynökségnek nem áll módjában egyéni tanácsokat adni a betegek kezelésével vagy betegségével kapcsolatban. Az Ügynökség azt javasolja, hogy ezekről a kérdésekről egy egészségügyi szakemberrel konzultáljon, például a kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Egy gyógyszer mellékhatást okoz nálam. Mit tegyek?

Amennyiben Ön mellékhatást tapasztal vagy fennáll Önnél ennek lehetősége, forduljon tanácsért orvoshoz vagy gyógyszerészhez. További információkat találhat a gyógyszer mellékhatásairól a betegtájékoztatóban.

Az Ügynökség javasolja továbbá, hogy jelentsen minden feltételezett mellékhatást a nemzeti illetékes hatóságnak. Ezt megteheti azáltal, hogy beszél egy egészségügyi szakemberrel, illetve egyes esetekben jelentheti a mellékhatásokat közvetlenül a nemzeti illetékes hatóságnak az internetes betegbejelentő formanyomtatvány használatával vagy telefonon. Bővebb információért arról, hogy hogyan kell jelenteni a mellékhatásokat az Ön országában, forduljon a megfelelő hatósághoz.

A feltételezett mellékhatások egészségügyi szakemberek, betegek vagy gondozók által benyújtott, spontán jelentéseit arra használják fel, hogy folyamatosan ellenőrizzék a forgalmazott gyógyszerek biztonságosságát, és biztosítsák, hogy a gyógyszerek előnyös hatásai továbbra is felülmúlják a kockázatokat.

Az Európai Gyógyszerügynökség nem fogadhat el mellékhatás jelentést közvetlenül a betegektől. Az Ügynökségnek továbbá nem áll módjában orvosi tanácsot adni vagy megerősíteni, hogy az Ön tüneteit valóban a gyógyszere okozza-e.

Tudnak ajánlani egy szakorvost a betegségemre?

Az Ügynökség nem tart fenn szakorvosi listát, és nem tud tanácsot adni a betegeknek arra vonatkozóan, hogy hol kezeltessék magukat.

Klinikai vizsgálatokkal kapcsolatos kérdések

Hogyan kerülhetek be egy klinikai vizsgálatba?

Az Ügynökség nem vesz részt a klinikai vizsgálatokhoz szükséges önkéntesek toborzásában. Amennyiben klinikai vizsgálatban szeretne részt venni, beszélje meg kezelőorvosával vagy ápolójával, aki esetleg be tudja utalni egy megfelelő vizsgálatba. Az éppen folyamatban lévő, engedélyezett klinikai vizsgálatokról szóló információkért érdemes lehet megtekinteni az EU klinikai vizsgálatok nyilvántartását.

Díjakkal kapcsolatos kérdések

Hogyan rendezik a díjakat az Ügynökségnél?

Az Európai Gyógyszerügynökség a szolgáltatásaiért díjakat számít fel a gyógyszercégeknek. Az Ügynökség közzéteszi az ilyen díjakra vonatkozó szabályait, az egyes eljárástípusokért felszámított díjak listáját is beleértve. A díjszabást az inflációnak megfelelően évente kiigazítja.