



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

2020. gada 11. jūnijs
EMA/527628/2011, 2. pārstr. izd.
direktorāts

Visbiežāk uzdotie jautājumi

Šajā dokumentā ir sniegtas atbildes uz visbiežāk uzdotajiem jautājumiem, kurus saņēmusi Eiropas Zāļu aģentūra (EMA). Ja šeit nav atrodama atbilde uz Jūsu jautājumu, lūdzu, izmantojiet mūsu tiešsaistes veidlapu: sūtiet [jautājumu](#) Eiropas Zāļu aģentūrai.

Lai mēs varētu izsmejotāk atbildēt uz Jūsu jautājumu, lūdzam sniegt pēc iespējas vairāk pamatinformācijas.

Lai Jūsu jautājums tiktu nodots attiecīgajiem Aģentūras darbiniekiem, lūdzu, norādiet, vai jautājumu uzdodat personisku iemeslu dēļ (piem., kā pacients vai aprūpētājs, students, pētnieks, veselības aprūpes speciālists vai cita persona) vai kādas organizācijas vārdā.

Ja iespējams, lūdzu, norādiet Jūsu pārstāvētās organizācijas veidu (piem., pacientu organizācija, farmācijas uzņēmums vai cita organizācija).

Žurnālistiem un citiem preses pārstāvjiem ir tieši jāsaazinās ar mūsu preses biroju, rakstot uz adresi press@ema.europa.eu.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The

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

Telephone +31 (0)88 781

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact

An agency of the European Union



Satura rādītājs

Jautājumi par Aģentūru.....	4
Ar ko Aģentūra nodarbojas?.....	4
Ko Aģentūra nekontrolē?.....	4
Vai visas zāles ir Aģentūras apstiprinātas?.....	4
Kā tiek novērtētas augu izcelsmes zāles?.....	4
Kāds akronīms ir jālieto Aģentūras apzīmēšanai?.....	5
Kāds ir Aģentūras darba laiks?.....	5
Vai Aģentūra var sponsorēt manu pētījumu?.....	5
Vai Aģentūra var ieteikt akadēmiskos kursus?.....	5
Vai Aģentūra var piegādāt preces ar zīmolu?.....	5
Jautājumi par Aģentūras vietni.....	6
<i>Vai Aģentūras vietne papildus angļu valodai ir pieejama arī citās valodās?</i>	6
Kā Aģentūras vietnē var meklēt informāciju?.....	6
Jautājumi par zālēm.....	7
Kāda veida informācija ir pieejama par zālēm, ko novērtējusi Aģentūra?.....	7
Kāpēc jūsu vietnē nevar atrast informāciju par konkrētām zālēm?.....	7
Vai Aģentūra var informēt, kad zāles tiks apstiprinātas?.....	7
Kā var sekot līdzi jaunākajai informācijai par Aģentūras atzinumiem?.....	7
Jautājumi par citu vielu novērtēšanu.....	9
Kā tiek novērtētas medicīniskās ierīces?.....	9
Kā tiek novērtēti uztura bagātinātāji?.....	9
Kā tiek novērtēti kosmētiskie līdzekļi?.....	9
Jautājumi par konkurējošām interesēm un atklātību.....	10
Kā tiek izvēlēti Aģentūras komiteju locekļi?.....	10
Kā tiek uzraudzītas konkurējošās intereses?.....	10
Kā tiek novērtēta pacientu un patērētāju organizāciju finanšu caurskatāmība?.....	10
Jautājumi par zāļu pieejamību.....	11
Kā iegādāties zāles, kas vēl nav reģistrētas?.....	11
Manas zāles Aģentūra ir novērtējusi, bet tās nav pieejamas manā valstī. Kāpēc?.....	11
Vai Aģentūrai ir informācija par zāļu pieejamību dalībvalstīs?.....	11
Vai varat man palīdzēt iegūt noteiktas zāles?.....	11
Jautājumi par izcenojumiem, pārdošanu un patentiem.....	12
Vai Aģentūrai ir kāda informācija par zāļu izcenojumiem vai kompensējamām zālēm dalībvalstīs?.....	12
Vai Aģentūra kontrolē zāļu reklamēšanu?.....	12
Kā var uzzināt konkrētu zāļu pārdošanas rādītājus?.....	12
Vai Aģentūra var sniegt informāciju par zāļu patentiem?.....	12
Jautājumi par medicīniskajām konsultācijām.....	13
Vai Aģentūra var sniegt konsultācijas par ārstēšanu vai veselības stāvokli?.....	13
Kā rīkoties, ja man radušās blakusparādības no zālēm?.....	13
Vai varat ieteikt veselības aprūpes speciālistu, kas ārstētu manu saslimšanu?.....	13

Jautājumi par klīniskajiem pētījumiem.....	14
Kā var piedalīties klīniskajā pētījumā?	14
Jautājumi par maksām.....	15
Kā Aģentūrā tiek organizēta maksu saņemšana?	15

Jautājumi par Aģentūru

Ar ko Aģentūra nodarbojas?

Aģentūras pamatzdevums ir aizsargāt un veicināt sabiedrības un dzīvnieku veselības drošību, veicot cilvēkiem paredzēto un veterināro zāļu zinātnisku novērtēšanu.

Eiropas Komisija izmanto Aģentūras novērtējuma rezultātus, lai pieņemtu lēmumu par to, vai izsniegt noteiktu zāļu reģistrācijas apliecību to laišanai Eiropas Savienības (ES) tirgū. Zāles ražojošais uzņēmums tās drīkst tirgot tikai tad, ja Eiropas Komisija ir izsniegusi šo zāļu reģistrācijas apliecību.

Aģentūra uzrauga zāļu drošumu Eiropas Savienībā arī pēc zāļu reģistrācijas apliecības piešķiršanas. Pēc dalībvalstu vai Eiropas Komisijas pieprasījuma Aģentūra var arī sniegt zinātniskus atzinumus par zālēm.

Ko Aģentūra nekontrolē?

Eiropas Zāļu aģentūra nekontrolē:

- zāļu izcenojumu;
- zāļu patentus;
- zāļu pieejamību;
- medicīniskās ierīces. Tomēr Aģentūra ir iesaistīta noteiktu medicīnisko ierīču kategoriju novērtēšanā;
- homeopātiskās zāles;
- augu izcelsmes piedevas;
- uztura bagātinātājus;
- kosmētiskos līdzekļus.

Vai visas zāles ir Aģentūras apstiprinātas?

Nē. Eiropas Savienībā (ES) zāļu reģistrācijas apliecību var saņemt divējādi:

ar Aģentūras palīdzību veicot centralizēto procedūru — šādi tiek iegūta vienota reģistrācijas apliecība, kas ir derīga visā ES;

veicot nacionālās reģistrācijas procedūras, kad atsevišķas ES dalībvalstis reģistrē zāļu lietošanu savā teritorijā.

Uzņēmumi var saņemt reģistrācijas apliecību vairākās valstīs. Arī to var izdarīt divējādi: veicot savstarpējās atzīšanas procedūru un veicot decentralizēto procedūru.

Kā tiek novērtētas augu izcelsmes zāles?

Eiropas Savienībā (ES) augu izcelsmes zāles reģistrē dalībvalstu zāļu regulatīvās iestādes.

sagatavošanā attiecībā uz augu izcelsmes zāļu kvalitāti, drošumu un efektivitāti. Šīs "Kopienas augu izcelsmes zāļu monogrāfijas" sagatavo Augu izcelsmes zāļu komiteja (HMPC), un tās satur informāciju par augu izcelsmes zāļu lietošanas mērķiem, to lietošanas ierobežojumiem, nevēlamajām blakusparādībām un mijiedarbību ar citām zālēm.

Kāds akronīms ir jālieto Aģentūras apzīmēšanai?

Ja Aģentūras apzīmēšanai vēlaties izmantot akronīmu, lietojiet "EMA" (*European Medicines Agency*). Lūdzu, ņemiet vērā, ka tas ir neoficiāls akronīms.

Aģentūras iepriekšējais akronīms "EMEA" vairs nav izmantojams.

Kāds ir Aģentūras darba laiks?

Aģentūras darba laiks parasti ir no plkst. 9.00 līdz 17.30, no pirmdienas līdz piektdienai.

Aģentūra ir slēgta vairākas dienas gadā darbinieku oficiālo brīvdienu dēļ.. Ne vienmēr brīvdienas ir vienādas un tajās pašās dienās, jo, piemēram, Apvienotās Karalistes vai citu dalībvalstu nacionālās brīvdienas nesakrīt ar nacionālajām brīvdienām citās valstīs.

Vai Aģentūra var sponsorēt manu pētījumu?

Nē! EMA neveic tiešu pētījumu sponsorēšanu.

Vai Aģentūra var ieteikt akadēmiskos kursus?

Nē. Aģentūra nevar ieteikt akadēmiskos kursus reglamentējošā, medicīnas vai citā jomā.

Vai Aģentūra var piegādāt preces ar zīmolu?

Nē. Aģentūra nepiegādā pildspalvas, krūzītes un citas preces ar Aģentūras logotipu.

Jautājumi par Aģentūras vietni

Vai Aģentūras vietne papildus angļu valodai ir pieejama arī citās valodās?

Šobrīd lielākā daļa informācijas Aģentūras vietnē ir pieejama tikai angļu valodā. Noteikts saturs tiek tulkots citās oficiālajās Eiropas Savienības (ES) valodās, tostarp kopsavilkumi sabiedrībai un zāļu apraksti Eiropas publiskā novērtējuma ziņojumos (EPAR), atbilžu un jautājumu dokumenti sabiedrībai, informācija par pieņemšanu darbā, darba programmas un gada pārskata kopsavilkumi. Šie visbiežāk uzdotie jautājumi arī ir pieejami visās ES valodās.

Iedzīvotāji var iesniegt jautājumus Aģentūrai jebkurā oficiālajā ES valodā. Aģentūra sniegs atbildi tajā pašā valodā.

Kā Aģentūras vietnē var meklēt informāciju?

Katras EMA vietnes lapas augšējā labajā stūrī ir parādīta vispārīga josla "Site-wide search" (Meklēšana visā vietnē). Tajā var veikt pilna teksta meklēšanu EMA vietnes lapās un dokumentos.

Vietnes sadaļā "Search for medicines" (Zāļu meklēšana) ir parādīta josla "Quick search" (Ātrā meklēšana). Ja jūs meklējat informāciju par konkrētām zālēm, kuras novērtējusi Aģentūra, varat izmantot šo funkciju, lai meklētu mūsu pilnajā cilvēkiem paredzēto, veterināro un augu izcelsmes zāļu datubāzē.

[Galvenā zāļu meklēšanas iespēja](#) nodrošina vairāk iespēju. Tas var būt noderīgi, ja meklējat zāles noteiktai slimības jomai vai terapeitiskai [indikācijai](#) vai arī ja meklējat noteikta veida zāles, piemēram, ģenētiskās zāles, bioloģiski līdzīgas zāles vai [zāles reti sastopamu slimību ārstēšanai](#).

Vietnē ir pieejamas tikai zāles, kuras novērtējusi Aģentūra. Informāciju par zālēm, kas ir reģistrētas atsevišķās dalībvalstīs, izmantojot valsts procedūras, var iegūt tikai ar valstu zāļu pārvaldes iestāžu starpniecību. Iespējams, nevarēsiet iegūt pilnīgu pieejamo ārstēšanas iespēju sarakstu konkrētai slimībai, veicot meklēšanu Aģentūras vietnē.

Pašlaik meklēšanas funkcija ir pieejama tikai angļu valodā. Lai iegūtu papildinformāciju par meklēšanas funkciju izmantošanu, skatiet mūsu [meklēšanas padomus](#).

Jautājumi par zālēm

Kāda veida informācija ir pieejama par zālēm, ko novērtējusi Aģentūra?

Informāciju par visām zālēm, ko Aģentūra novērtē, tā publicē kā Eiropas publiskā novērtējuma ziņojumu (*EPAR*). Ziņojums sastāv no dokumentu kopas, kurā izklāstīts zinātniskais secinājums, par kuru novērtēšanas procesa noslēgumā vienojušās Aģentūras komitejas. Katrā *EPAR* ir iekļauts kopsavilkums plašākai sabiedrībai saprotamā interpretācijā un zāļu apraksts.

Jūs varat arī atrast informāciju par zālēm dažādos to dzīves cikla posmos, no agrīnajiem attīstības posmiem līdz pat pārreģistrācijas izmaiņām, drošības pārskatiem un reģistrācijas apliecības apturēšanai un atsaukšanai.

Kāpēc jūsu vietnē nevar atrast informāciju par konkrētām zālēm?

Iespējams, zāles, kuras meklējat:

- ir reģistrētas valsts līmenī, nevis centralizēti Eiropas Zāļu aģentūrā. Lai atrastu informāciju par valsts līmenī reģistrētām zālēm, sazinieties ar savas valsts zāļu aģentūru;
- joprojām tiek izstrādātas un nav vēl reģistrētas;
- nav klasificētas kā zāles, bet gan medicīnas ierīce vai pārtikas piedeva, ko reģistrē valsts līmenī.

Vai Aģentūra var informēt, kad zāles tiks apstiprinātas?

Aģentūra publicē pašreiz vērtēto zāļu aktīvo vielu nosaukumus, bet nevar pateikt, kad zāles tiks apstiprinātas. Zāļu novērtēšana Aģentūrā ilgst aptuveni gadu; pēc novērtēšanas tiek izsniegts ieteikums par zāļu apstiprināšanu/neapstiprināšanu. Pēc tam Aģentūra sūta ieteikumu Eiropas Komisijai, kas pieņem saistošu lēmumu par to, vai piešķirt reģistrācijas apliecību.

Kad Aģentūra ir sniegusi pozitīvu atzinumu, ir nepieciešami aptuveni divi mēneši, lai Eiropas Komisija šīs zāles apstiprinātu. Eiropas Komisija vairumā gadījumu rīkojas saskaņā ar Aģentūras atzinumu.

Aģentūra publicē informāciju par tās vērtētajām zālēm brīdī, kas sniedz ieteikumu, kā arī pēc tam, kad Eiropas Komisija ir izsniegusi reģistrācijas apliecību.

Novērtēšanas procesa laikā Aģentūra publicē informāciju atbilstīgi darba kārtības novērtēšanas grafikam un tās saistošo zinātnisko komiteju sapulču protokolus.

Kā var sekot līdzi jaunākajai informācijai par Aģentūras atzinumiem?

Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejai (*CHMP*) un Farmakovigilances riska vērtēšanas komitejai (*PRAC*) piektdienā pēc ikmēneša pilnsapulcēm *EMA* publicē sabiedrībai saistošu sapulču svarīgāko informāciju, iekļaujot novērtēšanas rezultātus. Šī informācija tiek publicēta arī *EMA* vietnē.

Uzlaboto terapiju komitejai (*CAT*), Reti sastopamu slimību ārstēšanas zāļu komitejai (*COMP*) un Pediatrijas komitejai (*PDCO*) nākamajā nedēļā pēc komitejas pilnsapulces *EMA* publicē ikmēneša sapulču pārskatus. Šie dokumenti ir atrodami attiecīgās komitejas tīmekļa lapā.

Lai sekotu līdzi jaunākajām ziņām, Aģentūras darbībām un publikācijām, varat abonēt mūsu RSS plūsmu vai sekot Eiropas Zāļu aģentūrai vietnē *Twitter*.

Aģentūra publicē arī ikmēneša biļetenu ar nosaukumu "Human medicines highlights", kurā sniegta galvenā informācija par Aģentūras pēdējām darbībām cilvēkiem paredzēto zāļu jomā.

Jautājumi par citu vielu novērtēšanu

Kā tiek novērtētas medicīniskās ierīces?

Medicīniskās ierīces novērtē katras dalībvalsts zāļu regulatīvās iestādes. Tomēr Aģentūra ir iesaistīta noteiktu medicīnisko ierīču kategoriju novērtēšanā.

Kā tiek novērtēti uztura bagātinātāji?

Uztura bagātinātāji tiek novērtēti valsts līmenī. Parasti to dara iestādes, kas nodarbojas ar pārtikas nekaitīguma un marķēšanas jautājumiem. Ja vien uztura bagātinātāji nesatur farmakoloģiski aktīvas vielas vai nepretendē uz zāļu statusu, zāļu regulatīvās iestādes tos parasti nevērtē.

Kā tiek novērtēti kosmētiskie līdzekļi?

Kosmētiskos līdzekļus novērtē katras dalībvalsts regulatīvās iestādes. Aģentūra tos nevērtē.

Jautājumi par konkurējošām interesēm un atklātību

Kā tiek izvēlēti Aģentūras komiteju locekļi?

Vairākumu no Aģentūras sešu zinātnisko komiteju locekļiem izvirza dalībvalstis vai Eiropas Komisija. Arī Aģentūras valdi veido dalībvalstu pārstāvji un locekļi, ko izvirzījusi Eiropas Komisija.

Kā tiek uzraudzītas konkurējošas intereses?

Aģentūras valdes un zinātnisko komiteju locekļiem, kā arī to ekspertiem un darbiniekiem nedrīkst būt finanšu vai cita veida intereses farmācijas nozarē, kas varētu ietekmēt viņu objektivitāti. Katram loceklim un ekspertam ik gadu jāiesniedz deklarācija par finanšu interesēm. Šīs deklarācijas ir publiski pieejamas.

Kā tiek novērtēta pacientu un patērētāju organizāciju finanšu caurskatāmība?

Katrai pacientu un patērētāju organizācijai, ar kuru Aģentūra sadarbojas, tā pieprasa sniegt finanšu pārskatus, ietverot informāciju par ziedotājiem un to iemaksām. Ik pēc diviem gadiem katra organizācija tiek novērtēta atkārtoti.

Jautājumi par zāļu pieejamību

Kā iegādāties zāles, kas vēl nav reģistrētas?

Zāles nedrīkst laist apgrozībā, kamēr tās nav reģistrētas. Tomēr dažas zāles var piegādāt individuāliem pacientiem atbilstoši īpašiem nosacījumiem, pirms tās ir reģistrētas. Tas attiecas uz klīniskajiem pētījumiem un eksperimentālas lietošanas programmām, ko regulē dalībvalstis.

Lai uzzinātu, vai konkrētas zāles šobrīd ir pieejamas jūsu valstī eksperimentālas lietošanas programmā, sazinieties ar valsts zāļu aģentūru vai par zālēm atbildīgo uzņēmumu.

Turklāt jūs var atzīt par piemērotu dalībai klīniskajā pētījumā. Lai uzzinātu vairāk par klīniskajiem pētījumiem, apspriedieties ar savu ārstu vai medmāsu. Informācija par Eiropā notiekošajiem klīniskajiem pētījumiem ir pieejama Eiropas Savienības klīnisko pētījumu reģistrā.

Manas zāles Aģentūra ir novērtējusi, bet tās nav pieejamas manā valstī. Kāpēc?

Lai gan *EMA* novērtētās zāles tiek reģistrētas visā Eiropas Savienībā, lēmumus par zāļu izplatīšanu pieņem uzņēmums, kas izplata zāles (reģistrācijas apliecības turētājs). Aģentūrai nav kontroles pār šiem lēmumiem. Tas nozīmē, ka zāles, kurām Aģentūra piešķirusi centralizētu reģistrācijas apliecību, var nebūt pieejamas visās Eiropas Savienības dalībvalstīs.

Zāles, kas ir reģistrētas Eiropas Savienībā, var nebūt reģistrētas un izplatītas valstīs ārpus Eiropas Savienības. Sazinieties ar attiecīgo valstu zāļu aģentūrām, lai uzzinātu vairāk par zāļu pieejamību konkrētajās teritorijās.

Vai Aģentūrai ir informācija par zāļu pieejamību dalībvalstīs?

Nē. Aģentūrai nav jaunākās informācijas par zāļu pieejamību dalībvalstīs. Iespējams, dalībvalstu zāļu regulatīvās iestādes var jums sniegt šo informāciju.

Vai varat man palīdzēt iegūt noteiktas zāles?

Nē. Aģentūrai nav nekādu komerciālu interešu, un tā nav iesaistīta zāļu izplatīšanā. Aģentūra ir atbildīga tikai par zāļu novērtēšanu to reģistrācijas apliecību izsniegšanas nolūkā un zāļu uzraudzību pēc to reģistrēšanas.

Turklāt Aģentūra nevar sniegt nekādu finansiālu atbalstu pacientiem, kuri mēģina iegūt kādas zāles.

Aģentūra iesaka apspriest jūsu ārstēšanas iespējas ar veselības aprūpes speciālistu, piemēram, ārstu vai farmaceitu.

Jautājumi par izcenojumiem, pārdošanu un patentiem

Vai Aģentūrai ir kāda informācija par zāļu izcenojumiem vai kompensējamām zālēm dalībvalstīs?

Nē. Lēmumi par izcenojumu un cenas atmaksāšanu tiek pieņemti valsts līmenī pēc valdību pārrunām ar reģistrācijas apliecības īpašniekiem. Aģentūra nav iesaistīta šo lēmumu pieņemšanā, un tai nav nekādas informācijas par dalībvalstīs spēkā esošajiem izcenojumiem vai cenas atmaksāšanas mehānismiem.

Vai Aģentūra kontrolē zāļu reklamēšanu?

Nē. Zāļu reklamēšanu kontrolē dalībvalstu zāļu regulatīvās iestādes un citas valstu regulatīvās iestādes, kā arī farmācijas nozares iekšējie noteikumi.

Eiropas Savienībā (ES) ir aizliegts reklamēt pacientiem un patērētājiem tikai pret recepti saņemamas zāles.

Kā var uzzināt konkrētu zāļu pārdošanas rādītājus?

Aģentūrai nav informācijas par zāļu pārdošanas rādītājiem vai izrakstīšanas reižu skaitu. Pārdošanas jautājumi tiek risināti valstu līmenī. Iespējams, informāciju par zāļu pārdošanas rādītājiem var sniegt dalībvalstu zāļu regulatīvās iestādes.

Vai Aģentūra var sniegt informāciju par zāļu patentiem?

Nē. Aģentūra nav atbildīga par zāļu patentiem — jautājumi, kas saistīti ar patentu likumiem, neietilpst Aģentūras kompetencē. Iespējams, informāciju par konkrētu patentu var sniegt Eiropas Patentu iestāde.

Jautājumi par medicīniskajām konsultācijām

Vai Aģentūra var sniegt konsultācijas par ārstēšanu vai veselības stāvokli?

Nē. Aģentūra nevar sniegt konsultācijas atsevišķiem pacientiem par to ārstēšanu vai veselības stāvokli. Aģentūra iesaka šos jautājumus apspriest ar veselības aprūpes speciālistu, piemēram, ārstu vai farmaceitu.

Kā rīkoties, ja man radušās blakusparādības no zālēm?

Ja jums ir blakusparādības vai domājat, ka tādas varētu būt, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Informācija par blakusparādībām ir arī norādīta zāļu aprakstā.

Aģentūra iesaka arī ziņot par visām aizdomīgajām blakusparādībām valsts kompetentajai iestādei. To varat izdarīt, informējot veselības aprūpes speciālistu vai dažos gadījumos ziņojot par blakusparādībām tieši valsts kompetentajai iestādei, izmantojot tiešsaistes pacientu ziņošanas veidlapu vai zvanot pa tālruni. Lai uzzinātu, kā ziņot par blakusparādībām savā valstī, konsultējieties ar atbilstošo iestādi.

Veselības aprūpes speciālistu, pacientu vai aprūpētāju brīvprātīgie ziņojumi par blakusparādībām tiek izmantoti, lai nepārtraukti uzraudzītu zāļu drošumu tirgū un nodrošinātu, ka to ieguvumi turpina pārsniegt risku.

Eiropas Zāļu aģentūra nevar tieši no pacienta pieņemt blakusparādību ziņojumus. Tāpat Aģentūra nesniedz medicīniskas konsultācijas un nevar apstiprināt, vai simptomus izraisa zāles.

Vai varat ieteikt veselības aprūpes speciālistu, kas ārstētu manu saslimšanu?

Aģentūra neuztur medicīnas speciālistu sarakstu un nevar sniegt konsultācijas individuāliem pacientiem, kuriem nepieciešama ārstēšana.

Jautājumi par klīniskajiem pētījumiem

Kā var piedalīties klīniskajā pētījumā?

Aģentūra nav iesaistīta brīvprātīgo piesaistīšanā klīniskajiem pētījumiem. Ja vēlaties piedalīties klīniskajā pētījumā, šis jautājums jāapspriež ar ārstu vai medmāsu, kas varētu jūs nosūtīt uz piemērotu pētījumu. Iespējams, varat izmantot ES klīnisko pētījumu reģistru, lai iegūtu informāciju par notiekošiem apstiprinātiem klīniskajiem pētījumiem.

Jautājumi par maksām

Kā Aģentūrā tiek organizēta maksu saņemšana?

Par sniegtajiem pakalpojumiem Eiropas Zāļu aģentūra saņem maksājumus no farmācijas uzņēmumiem. Aģentūra publicē šo maksājumu noteikumus, tostarp par katru procedūras veidu prasīto maksu. Maksas tiek koriģētas katru gadu, ņemot vērā inflāciju.