



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

1 март 2023 г.  
EMA/527628/2011 Rev. 4  
Европейска агенция по лекарствата

## Често задавани въпроси

Настоящият документ предоставя отговори на най-често задаваните въпроси до Европейската агенция по лекарствата (EMA).

Ако не намирате информацията, която търсите, [изпратете запитване до EMA](#)

Ако сте журналист или друг медиен представител, можете да се свържете с [пресслужбата](#) на Агенцията.

**Обърнете внимание, че в документа се съдържат препратки към уебсайта на EMA, някои от които са достъпни само на английски език.**



## Съдържание

<b>Езици</b> .....	4
Каква част от информацията на уебсайта е достъпна на езици, различни от английски?..4	
Как мога да установя коя информация е достъпна на всички езици на ЕС?.....4	
<b>COVID-19</b> .....	5
Къде мога да намеря информация за ваксините и лечението на COVID-19 на този уебсайт? .....	5
Как мога да намеря актуална информация за безопасността на ваксините срещу COVID-19?.....	5
Как мога да науча за разрешаването на ваксините и лечението на COVID-19? .....	5
<b>Лекарства и тяхната оценка</b> .....	6
Какъв вид информация е налична за лекарствен продукт, оценен от ЕМА?.....	6
Защо не мога да намеря информация за даден лекарствен продукт на вашия уебсайт? ...	6
Може ли ЕМА да ми каже кога дадено лекарство ще бъде одобрено? .....	6
Как мога да се информирам своевременно за становищата на ЕМА? .....	7
Как мога да се сдобия с лекарство, което все още не е разрешено за употреба? .....	8
Лекарството ми е оценено от ЕМА, но не е налично в моята държава. Защо?.....	8
Разполага ли ЕМА с информация относно наличието на лекарства в държавите членки?..	8
Можете ли да ми помогнете да получа лекарство?.....	9
При мен се наблюдава нежелана реакция от лекарство. Какво да направя?.....	10
<b>Медицински съвети</b> .....	11
Може ли ЕМА да ми даде съвет за моето лечение или медицинско състояние? .....	11
Можете ли да препоръчате медицински специалист за моето заболяване? .....	11
<b>Клинични изпитвания</b> .....	12
Как мога да се включа в клинично изпитване? .....	12
<b>Медицински изделия</b> .....	13
Каква е ролята на ЕМА в оценката на някои категории медицински изделия? .....	13
Каква е ролята на ЕМА в готовността за действие при кризи и управлението на кризи по отношение на лекарствените продукти и медицинските изделия?.....	13
<b>Растителни лекарства</b> .....	14
Как се оценяват растителните лекарствени продукти? .....	14
<b>Хранителни добавки и козметични продукти</b> .....	15
Как се оценяват хранителните добавки?.....	15
Как се оценяват козметичните продукти?.....	15
<b>Такси на ЕМА</b> .....	16
Какви такси събира ЕМА?.....	16
<b>Прозрачност и конкуриращи се интереси</b> .....	17
Как се подбират членовете на комитета на ЕМА? .....	17
Как се наблюдават конкуриращите се интереси? .....	17
Как се оценява финансовата прозрачност на организациите на пациентите и потребителите? .....	17

<b>Ценообразуване, реклама, продажби и патенти</b> .....	<b>18</b>
EMA има ли информация за цените или възстановяването на разходите за лекарства в държавите членки? .....	18
Контролира ли EMA рекламите на лекарства? .....	18
Как мога да получа данни за продажбите на дадено лекарство? .....	18
Може ли EMA да ми предостави информация относно патентите за лекарства? .....	18
<b>Европейска агенция по лекарствата</b> .....	<b>19</b>
Какво прави EMA? .....	19
Какво не контролира EMA? .....	19
Всички лекарства ли се одобряват от EMA? .....	19
Кога е отворена EMA? .....	20
Може ли EMA да помогне за финансирането на моята работа? .....	20
Може ли EMA да препоръча академични курсове? .....	20
Може ли EMA да ми доставя търговски стоки с търговска марка? .....	20
<b>Този уебсайт</b> .....	<b>21</b>
Как мога да търся информация на уебсайта на EMA? .....	21
Как мога да съобща за проблем с уебсайта на EMA? .....	21

## Езици

### **Каква част от информацията на уебсайта е достъпна на езици, различни от английски?**

Понастоящем по-голямата част от информацията на уебсайта е достъпна само на английски език. Голяма част от съдържанието представлява регулаторни насоки за фармацевтичната промишленост, която използва основно английски език.

Информацията, предназначена за по-широка публика, се превежда на **всички официални езици на Европейския съюз (ЕС)**.

За **лекарствата, оценявани от ЕМА**, следните източници са достъпни на всички езици на ЕС:

- Общи прегледи на лекарствата за хуманна употреба
- Въпроси и отговори относно [отказите](#) и [оттеглянията](#) на заявления за разрешаване за употреба
- Информация за продукта, включително листовки с упътвания за пациентите
- [Основни прегледи на лекарствени продукти \(известни като сезиране\)](#), в които се обясняват препоръките на ЕМА по въпроси като опасения във връзка с безопасността

Уебсайтът предоставя също основна **информация за Агенцията** на официалните езици на ЕС, като например тези често задавани въпроси (ЧЗВ) и раздел „[За нас](#)“.

Гражданите могат да [отправят въпроси](#) към ЕМА на всеки от официалните езици на ЕС. ЕМА ще отговори на същия език.

За повече информация:

- [Езици на уебсайта](#)
- [Какво публикуваме за лекарствени продукти и кога](#)

### **Как мога да установя коя информация е достъпна на всички езици на ЕС?**

Можете да намерите документите, които се превеждат на всички **официални езици на Европейския съюз (ЕС)**, в полето по-долу:



Информацията, представена на тази страница, е достъпна на всички официални езици на ЕС, както и на исландски и норвежки език.

Изберете „налични езици“ за преглед на желаните от вас езици.

## COVID-19

### ***Къде мога да намеря информация за ваксините и лечението на COVID-19 на този уебсайт?***

Можете да намерите информация за **ваксините срещу COVID-19** и **леченията** на адрес:

- [Ваксини срещу COVID-19](#)
- [Лечения за COVID-19](#)

EMA публикува **информация на неспециализиран** език по най-важните теми, свързани с COVID-19, тук:

- [Ваксините срещу COVID-19: основните факти като препратка](#)

Информация, преведена на всички езици на ЕС, можете да намерите на съответните страници за лекарствата.

### ***Как мога да намеря актуална информация за безопасността на ваксините срещу COVID-19?***

Повече информация за ролята на EMA при наблюдението на **безопасността** на ваксините срещу COVID-19 можете да намерите на специалната уебстраница:

- [Безопасност на ваксините срещу COVID-19](#)

Информация за безопасността на ваксините срещу COVID-19 можете да намерите и на съответните страници за лекарството.

### ***Как мога да науча за разрешаването на ваксините и лечението на COVID-19?***

На тези страници се съдържа описание на **процеса на разрешаване** на ваксини и лечения срещу COVID-19:

- [Ваксините срещу COVID-19: разработване, оценка, одобрение и наблюдение](#)
- [Ваксини срещу COVID-19: проучвания за одобрение](#)
- [Ваксини срещу COVID-19](#)
- [Лечения за COVID-19](#)

## Лекарства и тяхната оценка

### **Какъв вид информация е налична за лекарствен продукт, оценен от ЕМА?**

ЕМА публикува информация за всички лекарства, които оценява, под формата на Европейски публичен оценъчен доклад (EPAR). Това е набор от документи, в които се обяснява научното заключение, направено от комитетите на ЕМА в края на процеса на оценка. Всеки EPAR включва **преглед за обществеността и информация за продукта**.

Можете също да намерите информация за лекарства на различни етапи от жизнения им цикъл, включително ранните етапи на разработка до промени след разрешаване за употреба, прегледи на безопасността, спиране на действието и оттегляне на разрешението за употреба.

За повече информация:

- [Търсене на лекарствени продукти за хуманна употреба](#)
- [Търсене на ветеринарномедицински продукти](#)
- [Какво публикуваме за лекарствени продукти и кога](#)

### **Защо не мога да намеря информация за даден лекарствен продукт на вашия уебсайт?**

Лекарството, което търсите, може:

- да подлежи на разрешаване по **национални процедури**, а не централно чрез ЕМА. За да намерите информация за лекарства, разрешени на национално ниво, се свържете с регулаторната агенция по лекарствата във вашата страна;
- все още да е **в процес на разработване** и все още да не е разрешено;
- да **не е класифицирано като лекарство**, а като медицинско изделие или хранителна добавка.

За повече информация:

- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)
- [Лекарства в процес на оценка \(хуманна употреба\)](#)

### **Може ли ЕМА да ми каже кога дадено лекарство ще бъде одобрено?**

ЕМА публикува имената на активните вещества на лекарствата, които са в процес на оценка, но не може да каже кога лекарствата ще бъдат разрешени за употреба. **На ЕМА е необходима около година, за да оцени лекарството**, като в края на този период издава препоръка дали лекарственият продукт следва да бъде разрешен. След това Агенцията изпраща тази препоръка на Европейската комисия, която взема обвързващо решение дали да издаде разрешение за употреба.

След положителна препоръка от ЕМА **Европейската комисия разполага с около два месеца за разрешаване на лекарствения продукт**. Европейската комисия приема становището на ЕМА в почти всички случаи.

ЕМА публикува информация за лекарствата, които оценява, към момента на изготвяне на препоръка, както и след като Европейската комисия издаде разрешение за употреба.

По време на процедурата за оценка ЕМА публикува информация, свързана с графика за оценка по дневен ред и протоколите от заседанията на съответните научни комитети.

За повече информация:

- [Лекарства в процес на оценка \(хуманна употреба\)](#)
- [Резюмета на становища \(хуманна употреба\)](#)
- [Резюмета на становища \(ветеринаромедицинска употреба\)](#)

### **Как мога да се информирам своевременно за становищата на ЕМА?**

За Комитета по лекарствените продукти за хуманна употреба (CHMP) и Комитета за оценка на риска при проследяване на лекарствената безопасност (PRAC) ЕМА публикува **основните акценти от заседанията** с резултатите от оценките, които са от значим обществен интерес, в петък след месечните им пленарни заседания. Те се публикуват и на началната страница на ЕМА.

За Комитета за модерни терапии, Комитета за лекарствени продукти сираци (COMP) и педиатричния комитет (PDCO) ЕМА публикува месечни **доклади от заседанията** през седмицата след пленарното заседание на комитета. Тези документи могат да се намерят на интернет страниците на съответните комитети.

За да научавате за новости, за тематични статии и публикации на ЕМА, можете да се абонирате за нашите RSS емисии или да следите ЕМА в Twitter.

ЕМА също така публикува **месечен бюлетин**, наречен „Бележки за лекарствата за хуманна употреба“ (human medicines highlights), в който се предоставя ключова информация за новите дейности на ЕМА в областта на лекарствата за хуманна употреба.

За повече информация:

- [Комитети, работни групи и други групи](#)
- [RSS емисии](#)
- [Акценти върху лекарствата за хуманна употреба](#)
- [Какво ново](#)

## Наличност на лекарствата

### **Как мога да се сдобия с лекарство, което все още не е разрешено за употреба?**

Лекарствата не могат да бъдат пуснати на пазара без разрешение за употреба. Някои лекарства обаче могат да бъдат доставяни на отделни пациенти при специални условия, преди да бъдат разрешени за употреба. Тези условия включват **клинични изпитвания** и **програми за палиативна употреба**, които държавите членки регулират.

За да разберете дали дадено лекарство понастоящем се предлага във вашата страна чрез програма за палиативна употреба, проверете в националния регулаторен орган по лекарствата или във фирмата, отговаряща за лекарството.

Освен това може да сте подходящ кандидат за участие в клинично изпитване. За информация относно клиничните изпитвания се консултирайте с Вашия лекар или медицинска сестра.

За повече информация:

- [Какви са нашите дейности](#)
- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Клинични изпитвания на лекарствени продукти за хуманна употреба](#)

### **Лекарството ми е оценено от ЕМА, но не е налично в моята държава. Защо?**

Въпреки че лекарствата, оценени от ЕМА, получават разрешение, валидно в целия ЕС, **решенията относно мястото, където дадено лекарство се предлага** на пазара, се вземат от **фирмата, която предлага лекарството** (притежателят на разрешението за употреба). ЕМА няма контрол върху тези решения. Това означава, че лекарствата, които са получили централно разрешение за употреба чрез ЕМА, може да не са налични във всички държави — членки на Европейския съюз (ЕС).

Лекарствен продукт, който е разрешен за употреба в ЕС, може да не бъде разрешен за употреба или предлаган на пазара в държави извън ЕС. Свържете се с регулаторните органи по лекарствата в тези държави, за да получите повече информация за наличието на лекарства на тяхната територия.

За повече информация:

- [Какви са нашите дейности](#)
- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)

### **Разполага ли ЕМА с информация относно наличието на лекарства в държавите членки?**

Не. ЕМА не разполага с актуална информация за наличието на лекарства в държавите членки. **Регулаторните органи** по лекарствата в държавите членки могат да ви предоставят тази информация.

За повече информация:



- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)

### ***Можете ли да ми помогнете да получа лекарство?***

Не. ЕМА няма търговски интереси и не участва в разпространението на лекарства.

**Отговорностите на ЕМА се ограничават до оценка на лекарства за целите на издаването на разрешения и за техния надзор, след като бъдат разрешени.**

ЕМА също така не е в състояние да предостави финансова помощ на пациенти, които се опитват да получат лекарство.

ЕМА предлага да обсъдите лечението си с медицински специалист, например лекар или фармацевт.

За повече информация:

- [Какви са нашите дейности](#)

## Съобщаване на предполагаеми странични ефекти

### ***При мен се наблюдава нежелана реакция от лекарство. Какво да направя?***

Ако получите нежелана реакция или мислите, че може да имате такава, трябва да **потърсите съвет от лекар или фармацевт**. В листовката можете също да намерите информация относно нежеланите реакции, наблюдавани при лекарството.

ЕМА препоръчва също така да **съобщите за всички предполагаеми странични ефекти** на националния компетентен орган. Можете да направите това, като разговаряте с медицински специалист или, в някои случаи, можете да съобщите нежеланите реакции директно на националния компетентен орган, като използвате онлайн формуляри за докладване от пациентите, или по телефона. За информация как да съобщите нежелана реакция във вашата страна, моля консултирайте се със съответния орган.

**Спонтанните съобщения** за подозирани нежелани реакции от медицински специалисти, пациенти или болногледачи се използват за непрекъснато наблюдение на безопасността на лекарствата на пазара и за гарантиране, че ползите продължават да превишават рисковете.

ЕМА не може да приема съобщения за нежелани реакции директно от пациентите. ЕМА също така не е в състояние да предостави медицински съвет или да потвърди дали симптомите ви са причинени от вашето лекарство.

За повече информация:

- [Европейска база данни с доклади за подозирани нежелани лекарствени реакции](#)
- [Търсене на лекарствени продукти за хуманна употреба](#)
- [Брошура: Знаете ли, че? Можете лично да съобщите за нежелана лекарствена реакция](#)

## Медицински съвети

### ***Може ли ЕМА да ми даде съвет за моето лечение или медицинско състояние?***

Не. ЕМА не може да съветва отделни пациенти относно тяхното лечение или състояние. ЕМА предлага да обсъдите тези въпроси с **медицински специалист**, например вашия лекар или фармацевт.

### ***Можете ли да препоръчате медицински специалист за моето заболяване?***

Не. ЕМА не поддържа списък с медицински специалисти и **не е в състояние да съветва отделните пациенти** къде да потърсят лечение.

## Клинични изпитвания

### ***Как мога да се включа в клинично изпитване?***

ЕМА не участва в набирането на доброволци за клинични изпитвания. Ако желаете да участвате в клинично изпитване, трябва **да го обсъдите с вашия лекар или медицинска сестра**, който може да ви насочи към подходящо изпитване.

За повече информация:

- [Клинични изпитвания на лекарствени продукти за хуманна употреба](#)

## Медицински изделия

### **Каква е ролята на ЕМА в оценката на някои категории медицински изделия?**

ЕМА има **различни регулаторни роли** за всяка категория медицински изделия, включително in vitro диагностика.

- Лекарства, използвани в комбинация с медицинско изделие
- Медицински изделия с допълнително лекарствено вещество
- Съпътстваща диагностика („in vitro диагностика“)
- Медицински изделия, изработени от вещества, които се абсорбират систематично от тялото
- Високорискови медицински изделия — ЕМА подкрепя експертните групи за медицинските изделия, които предоставят становища и мнения на нотифицираните органи относно научната оценка на определени високорискови медицински изделия и in vitro диагностични медицински изделия.

За повече информация:

- [Медицински изделия](#)

### **Каква е ролята на ЕМА в готовността за действие при кризи и управлението на кризи по отношение на лекарствените продукти и медицинските изделия?**

ЕМА има централна роля за наблюдението и намаляването на **недостига на критични медицински изделия** и **in vitro диагностичните медицински изделия** в контекста на извънредни ситуации, свързани с общественото здраве.

За повече информация:

- [Готовност и управление при кризи](#)
- [Медицински изделия](#)
- [Наличност на лекарствата](#)

## Растителни лекарства

### **Как се оценяват растителните лекарствени продукти?**

В Европейския съюз (ЕС) **растителните лекарствени продукти** се разрешават от регулаторните органи по лекарствата в държавите членки.

ЕМА играе роля при изготвянето на научни становища относно качеството, безопасността и ефикасността на растителните лекарствени продукти, за да спомогне за хармонизирането на тази информация в ЕС. Тези „**монографии на Общността за растенията с медицинска употреба**“ се изготвят от Комитета по растителни лекарствени продукти (НМРС) и съдържат информация за това за какво се използва растителното лекарство, ограниченията върху неговата употреба, нежеланите лекарствени реакции и взаимодействията му с други лекарства.

За повече информация:

- [Търсене на растителни лекарствени продукти](#)
- [Комитет по растителните лекарствени продукти](#)
- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Европейска комисия: Растителни лекарствени продукти](#)

## Хранителни добавки и козметични продукти

### **Как се оценяват хранителните добавки?**

Хранителните добавки се оценяват на **национално равнище**, обикновено от органите, които се занимават с безопасността и етикетирането на храните. Те обикновено не се оценяват от регулаторните органи по лекарствата, освен ако не съдържат вещество, което има фармакологична активност или прави лекарствена претенция.

За повече информация:

- [Европейска комисия: хранителни добавки](#)
- [Европейски орган за безопасност на храните](#)

### **Как се оценяват козметичните продукти?**

Козметичните продукти се оценяват от **органите** във всяка **държава членка**. Те не се оценяват от ЕМА.

За повече информация:

- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)

## Такси на ЕМА

### **Какви такси събира ЕМА?**

ЕМА начислява такси на фармацевтичните фирми за **услугите, които предоставя**. ЕМА публикува правилата за тези такси, включително списък на таксите, начислявани за всеки вид процедура. Таксите се коригират всяка година спрямо инфлацията.

За повече информация:

- [Такси, дължими на ЕМА](#)



## Прозрачност и конкуриращи се интереси

### **Как се подбират членовете на комитета на ЕМА?**

Повечето от членовете на научните комитети на ЕМА се **назначават** от **държавите членки** или от **Европейската комисия**. Управителният съвет на ЕМА се състои също от представители на държавите членки и членове, номинирани от Европейската комисия.

За повече информация:

- [Комитети](#)
- [Управителен съвет](#)

### **Как се наблюдават конкуриращите се интереси?**

Членовете на управителния съвет и научните комитети на ЕМА, както и нейните експерти и персонал нямат право да имат финансови или други интереси във фармацевтичната индустрия, които биха могли да повлияят на тяхната безпристрастност. Всеки член и експерт правят **годишна декларация** за **финансовите си интереси**. Те са публично достъпни.

За повече информация:

- [Мерки по отношение на конкуриращи се интереси](#)
- [Управителен съвет](#)
- [Комитети](#)
- [Европейски експерти](#)

### **Как се оценява финансовата прозрачност на организациите на пациентите и потребителите?**

ЕМА изисква от всеки пациент и организация на потребителите, която работи, да предоставя **финансови отчети**, включително данни за дарителите и техния принос. Всяка организация се подлага на нова оценка на всеки две години.

За повече информация:

- [Работа с пациенти и потребители](#)

## Ценообразуване, реклама, продажби и патенти

### ***EMA има ли информация за цените или възстановяването на разходите за лекарства в държавите членки?***

Не. Решенията за **ценообразуването и възстановяването на разходите** се вземат на **национално равнище** след преговори между правителствата и притежателите на разрешения за употреба. EMA не участва в тези решения и не разполага с информация относно правилата за ценообразуване или възстановяване на разходите в държавите членки.

За повече информация:

- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)

### ***Контролира ли EMA рекламите на лекарства?***

Не. Рекламата на лекарства се контролира от **регулаторните органи по** лекарствата в държавите членки и **други национални регулаторни органи**, заедно със **саморегулиране** от страна на фармацевтичната промишленост.

В Европейския съюз (ЕС) рекламата на лекарства, отпускани само по лекарско предписание, директно на пациентите и потребителите е забранена.

За повече информация:

- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)

### ***Как мога да получа данни за продажбите на дадено лекарство?***

EMA не разполага с информация за цифрите от продажбите или броя на рецептите за отделните лекарства. Продажбите се извършват на **национално равнище**. Регулаторните органи по лекарствата в държавите членки могат да предоставят информация за продажбите на дадено лекарство.

За повече информация:

- [Национални компетентни органи \(хуманна употреба\)](#)
- [Национални компетентни органи \(ветеринарномедицинска употреба\)](#)

### ***Може ли EMA да ми предостави информация относно патентите за лекарства?***

Не. EMA не отговаря за **патентите** за лекарства: въпросите, свързани с патентното право, не попадат в сферата на компетентност на EMA. Европейското [патентно ведомство](#) може да предостави информация за конкретен патент.

# Европейска агенция по лекарствата

## Какво прави ЕМА?

Основната отговорност на ЕМА е опазването и насърчаването на **общественото здраве и здравето на животните** чрез извършване на **научни оценки** на лекарствата за хуманна и ветеринарна употреба.

Резултатът от оценката на ЕМА се използва от Европейската комисия, за да реши дали дадено лекарство може да бъде разрешено за употреба в Европейския съюз (ЕС). Фирмата, произвеждаща лекарство, може да го предлага на пазара само след като лекарството е получило разрешение за употреба от Европейската комисия.

ЕМА също така упражнява надзор върху **безопасността на лекарствата** в ЕС, след като те са били разрешени за употреба. Агенцията може също да издава научни становища относно лекарства по искане на държавите членки или на Европейската комисия.

За повече информация:

- [Какви са нашите дейности](#)

## Какво не контролира ЕМА?

ЕМА **не контролира**:

- ценообразуването на лекарствата;
- патенти на лекарства;
- наличието на лекарства;
- медицинските изделия. ЕМА обаче участва в оценката на някои категории медицински изделия;
- хомеопатични лекарства;
- растителни добавки;
- хранителни добавки
- козметика.

За повече информация:

- [Какви са нашите дейности](#)

## Всички лекарства ли се одобряват от ЕМА?

Не. В Европейския съюз (ЕС) има два начина за получаване на разрешение за употреба на дадено лекарство:

- **централизирана процедура** чрез ЕМА, която води до единно разрешение за употреба, валидно в целия ЕС;
- **национални процедури за разрешаване**, при които отделни държави — членки на ЕС, разрешават лекарства за употреба на тяхна територия.

Съществуват и два начина, по които дружествата могат да получат разрешение в повече от една държава: **процедурата за взаимно признаване** и **децентрализираната процедура**.

За повече информация: [Разрешаване на лекарства](#)

## **Кога е отворена ЕМА?**

Обичайното работно време на ЕМА е **от понеделник до петък, от 8,30 ч. до 18,00 ч. (централноевропейско време, ЦЕВ).**

ЕМА е затворена за почивка в някои дни през годината. Те не винаги съвпадат с националните празници в Нидерландия или други държави членки.

За повече информация:

- [Работно време и празници](#)

## **Може ли ЕМА да помогне за финансирането на моята работа?**

Не. ЕМА не финансира директно **научни изследвания**.

## **Може ли ЕМА да препоръча академични курсове?**

Не. ЕМА не е в състояние да препоръча **академични курсове** по регулаторни въпроси, медицина или друга дисциплина.

## **Може ли ЕМА да ми доставя търговски стоки с търговска марка?**

Не. ЕМА **не е в състояние да доставя** писалки, чаши или други артикули, маркирани с логото на ЕМА.

## Този уебсайт

### **Как мога да търся информация на уебсайта на ЕМА?**

Обща **лента за търсене в рамките на сайта** се изобразява в горния десен ъгъл на всяка страница на уебсайта на ЕМА. Тя ви позволява да извършите пълно търсене на текст във всички уеб страници и документи на уебсайта на ЕМА.

В раздел „Търсене на лекарства“ на **началната страница** се появява **лента „Бързо търсене“ на лекарства**. Ако търсите информация за конкретно лекарство, оценено от ЕМА, можете да използвате тази функция, за да търсите нашата пълна база данни за лекарства за хуманна, ветеринарна и билкова употреба.

Основното [търсене на лекарства](#) предлага още възможности.

Може да е полезно, ако търсите лекарства за определена област на заболявания или терапевтично показание или ако търсите конкретни видове лекарства като генерични лекарства, биоподобни лекарствени продукти или лекарства сираци.

**Само лекарствата, оценени от ЕМА, са достъпни** на уебсайта. Информация за лекарства, разрешени за употреба в отделните държави членки чрез национални процедури, може да се получава само от националните регулаторни органи по лекарствата. Възможно е когато търсите на уебсайта на ЕМА да не можете да получите пълен списък с варианти за лечение на конкретно заболяване.

Понастоящем търсенето е достъпно само на английски език. За повече помощ при използването на функциите за търсене проверете нашите [съвети за търсене](#).

### **Как мога да съобщя за проблем с уебсайта на ЕМА?**

Ако имате проблеми с този уебсайт, като например откриване на връзка или документ, [изпратете ни съобщение](#).

Можете също да оцените страницата и **да оставите коментар** в раздел „Колко полезна е тази страница?“ в долната част на повечето страници на този уебсайт.