



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

1 mars 2023
EMA/527628/2011 Rev. 4.
Europeiska läkemedelsmyndigheten

Vanliga frågor

Detta dokument innehåller svar på de vanligaste frågorna till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

Om informationen du letar efter inte finns här kan du [skicka en fråga till EMA](#).

Om du är journalist eller annan medierepresentant kontaktar du EMA:s [presstjänst](#).

Observera att dokumentet innehåller länkar till avsnitt på EMA:s webbplats. Vissa avsnitt finns endast på engelska.



Innehållsförteckning

Språk	4
Vilken information finns tillgänglig på den här webbplatsen på andra språk än engelska?	4
Hur kan jag identifiera vilken information som finns tillgänglig på alla EU-språk?.....	4
Covid-19	5
Var hittar jag information om vacciner mot och behandlingar av covid-19 på den här webbplatsen?.....	5
Hur hittar jag uppdaterad information om säkerheten hos vacciner mot covid-19?.....	5
Hur kan jag lära mig mer om hur vacciner mot och behandlingar av covid-19 får godkännande?.....	5
Läkemedel och deras utvärdering	6
Vilken typ av information finns tillgänglig om ett läkemedel som utvärderats av EMA?	6
Varför kan jag inte hitta information om ett visst läkemedel på er webbplats?	6
Kan EMA informera mig om när ett läkemedel kommer att godkännas?	6
Hur kan jag hålla mig uppdaterad om EMA:s yttranden?.....	7
Hur kan jag få tag på ett läkemedel som ännu inte har godkänts?.....	8
Mitt läkemedel har utvärderats av EMA men finns inte i mitt land. Varför inte?.....	8
Har EMA information om tillgången till läkemedel i medlemsstaterna?	8
Kan ni hjälpa mig med att få tag på ett läkemedel?.....	9
Jag känner av en biverkning av ett läkemedel. Vad ska jag göra?.....	10
Medicinsk rådgivning	11
Kan EMA ge mig råd om behandling eller om mitt medicinska tillstånd?.....	11
Kan ni rekommendera en specialistläkare för mitt tillstånd?	11
Kliniska prövningar	12
Hur kan jag få delta i en klinisk prövning?	12
Medicintekniska produkter	13
Vilken är EMA:s roll i utvärderingen av vissa kategorier av medicintekniska produkter?.....	13
Vilken roll har EMA när det gäller krisberedskap och krishantering för läkemedel och medicintekniska produkter?.....	13
Växtbaserade läkemedel	14
Hur utvärderas växtbaserade läkemedel?.....	14
Kosttillskott och kosmetika	15
Hur utvärderas kosttillskott?	15
Hur utvärderas kosmetika?.....	15
EMA:s avgifter	16
Vilka avgifter tar EMA ut?.....	16
Transparens och konkurrerande intressen	17
Hur väljs ledamöterna i EMA:s kommittéer?	17
Hur övervakas konkurrerande intressen?	17
Hur utvärderas patient- och konsumentorganisationernas finansiella transparens?	17
Prissättning, reklam, försäljning och patent	18
Har EMA någon information om priser eller ersättning för läkemedel i medlemsstaterna?	18
Kontrollerar EMA läkemedelsreklam?	18

Hur kan jag få tag i försäljningssiffror för ett läkemedel?	18
Kan EMA ge mig information om patent på läkemedel?	18
Europeiska läkemedelsmyndigheten	19
Vad gör EMA?	19
Vad ligger inte under EMA:s kontroll?	19
Godkänns alla läkemedel via EMA?	19
När har EMA öppet?	20
Kan EMA bidra till att finansiera mitt arbete?	20
Kan EMA rekommendera akademiska kurser?	20
Kan EMA förse mig med marknadsföringsmaterial?	20
Den här webbplatsen	21
Hur kan jag söka efter information på EMA:s webbplats?	21
Hur kan jag rapportera ett problem med EMA:s webbplats?	21

Språk

Vilken information finns tillgänglig på den här webbplatsen på andra språk än engelska?

För närvarande finns merparten av informationen på den här webbplatsen endast på engelska. En stor del av innehållet ger tillsynsvägledning till läkemedelsindustrin, som främst är verksam på engelska.

Information avsedd för en bredare publik översätts till **alla officiella EU-språk**.

För **läkemedel som utvärderas av EMA** finns följande resurser på alla EU-språk:

- Översikter över humanläkemedel
- Frågor och svar om [avslag](#) på och [tillbakadragande](#) av ansökningar om godkännande för försäljning
- Produktinformation, inklusive bipacksedlar för patienter
- [Större granskningar av läkemedel \(s.k. hänskjutningar\)](#), med förklaringar av EMA:s rekommendationer i frågor om t.ex. säkerhetsproblem

På den här webbplatsen finns också central **institutionell information** på officiella EU-språk, t.ex. dessa vanliga frågor och avsnittet "[Om oss](#)".


Privatpersoner kan [skicka frågor](#) till EMA på vilket som helst av EU:s officiella språk. EMA svarar då på samma språk.

Mer information:

- [Språk på denna webbplats](#)
- [Vad vi publicerar om läkemedel och när](#)

Hur kan jag identifiera vilken information som finns tillgänglig på alla EU-språk?

Du kan identifiera de dokument som är översatta till alla **officiella EU-språk** med hjälp av rutan nedan:

	<p>Informationen på den här sidan finns på alla officiella EU-språk samt på isländska och norska.</p> <p>Välj "Available languages" (tillgängliga språk) för att visa informationen på önskat språk.</p>
---	--

Covid-19

Var hittar jag information om vacciner mot och behandlingar av covid-19 på den här webbplatsen?

Du hittar information om **vacciner mot** och **behandlingar av covid-19** på:

- [Vacciner mot covid-19](#)
- [Behandlingar av covid-19](#)

EMA publicerar **information på ett lättförståeligt språk** om de viktigaste ämnena som rör covid-19 här:

- [Vacciner mot covid-19: viktiga fakta](#)

Information som översatts till alla EU-språk finns på respektive läkemedelssida.

Hur hittar jag uppdaterad information om säkerheten hos vacciner mot covid-19?

Mer information om EMA:s roll när det gäller att övervaka **covid-19-vaccinernas säkerhet** finns på den särskilda webbplatsen:

- [Säkerheten hos vacciner mot covid-19](#)

Information om covid-19-vaccinernas säkerhet finns även på respektive läkemedelssida.

Hur kan jag lära mig mer om hur vacciner mot och behandlingar av covid-19 får godkännande?

Det finns en beskrivning av **godkännandeprocessen** för vacciner mot och behandlingar av covid-19 på dessa sidor:

- [Covid-19-vacciner: utveckling, utvärdering, godkännande och övervakning](#)
- [Covid-19-vacciner: studier för godkännande](#)
- [Vacciner mot covid-19](#)
- [Behandlingar av covid-19](#)

Läkemedel och deras utvärdering

Vilken typ av information finns tillgänglig om ett läkemedel som utvärderats av EMA?

EMA publicerar information om alla utredda läkemedel i ett offentligt europeiskt utredningsprotokoll (EPAR). Det är en serie dokument som förklarar den vetenskapliga slutsats som EMA:s kommittéer har kommit fram efter en utredning. Varje EPAR innehåller en **översikt för allmänheten** och **produktinformation**.

Du kan också hitta information om läkemedel i olika stadier av deras livscykel, från de tidiga utvecklingsstadierna fram till ändringar efter godkännande för försäljning, säkerhetsgranskningar, tillfälliga upphävanden och återkallanden av godkännande för försäljning.

Mer information:

- [Sök humanläkemedel](#)
- [Sök veterinärläkemedel](#)
- [Vad vi publicerar om läkemedel och när](#)

Varför kan jag inte hitta information om ett visst läkemedel på er webbplats?

Läkemedlet du söker kan

- vara godkänt genom **nationella förfaranden** och inte centralt genom EMA (för att hitta information om nationellt godkända läkemedel kontaktar du läkemedelsmyndigheten i ditt land)
- vara fortsatt **under utveckling** och ännu inte godkänt
- **sakna klassificering som läkemedel** och istället vara registrerat som medicinteknisk produkt eller näringstillskott.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)
- [Läkemedel under utvärdering \(humanläkemedel\)](#)

Kan EMA informera mig om när ett läkemedel kommer att godkännas?

EMA offentliggör namnen på de aktiva substanserna i de läkemedel som för närvarande utvärderas men kan inte säga när läkemedlen kommer att godkännas. **Det tar ungefär ett år för EMA att utvärdera ett läkemedel** och när utvärderingen är klar utfärdas en rekommendation för om läkemedlet bör godkännas eller inte. EMA skickar sedan denna rekommendation till Europeiska kommissionen, som fattar ett bindande beslut om huruvida ett godkännande för försäljning ska beviljas.

Efter en positiv rekommendation från EMA **tar det omkring två månader för Europeiska kommissionen att godkänna ett läkemedel**. Europeiska kommissionen följer i princip alltid EMA:s rekommendation.

EMA publicerar information om de läkemedel myndigheten utvärderar, både när den utfärdar en rekommendation och efter det att Europeiska kommissionen har gett sitt godkännande för försäljning.

Under utvärderingen offentliggör EMA information som är relevant för tidsplanen för utvärderingen i agendan, samt protokollen från de möten som EMA:s berörda vetenskapliga kommittéer har hållit.

Mer information:

- [Läkemedel under utvärdering \(humanläkemedel\)](#)
- [Sammanfattningar av yttranden \(humanläkemedel\)](#)
- [Sammanfattningar av yttranden \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Hur kan jag hålla mig uppdaterad om EMA:s yttranden?

För kommittén för humanläkemedel och kommittén för säkerhetsövervakning och riskbedömning av läkemedel publicerar EMA **möteshöjdpunkter** med utvärderingsresultat av stort allmänintresse på fredagen efter myndighetens månatliga plenarmöten. Dessa publiceras också på EMA:s webbplats.

För kommittén för avancerade terapier, kommittén för sällsynta läkemedel och pediatrika kommittén publicerar EMA månatliga **mötesrapporter** under veckan efter kommitténs plenarmöte. Dessa dokument finns på respektive kommittés webbsida.

För att hålla dig uppdaterad om de senaste nyheterna, funktionerna och publikationerna från EMA kan du prenumerera på våra RSS-flöden eller följa EMA på Twitter.

EMA publicerar också ett **månatligt nyhetsbrev** med namnet "höjdpunkter inom humanläkemedel" som ger viktig information om EMA:s senaste aktiviteter på området humanläkemedel.

Mer information:

- [Kommittéer, arbetsgrupper och andra grupper](#)
- [RSS-flöden](#)
- [Höjdpunkter inom humanläkemedel](#)
- [Nyheter](#)

Tillgång till läkemedel

Hur kan jag få tag på ett läkemedel som ännu inte har godkänts?

Läkemedel kan inte släppas ut på marknaden utan godkännande. Vissa läkemedel kan dock ges till enskilda patienter på särskilda villkor även innan de har godkänts. Detta omfattar **kliniska prövningar** och s.k. **compassionate use-program**, som regleras av medlemsstaterna.

Kontrollera med din nationella läkemedelsmyndighet eller det företag som ansvarar för läkemedlet för att ta reda på om ett visst läkemedel för närvarande finns tillgängligt i ditt land genom ett s.k. compassionate use-program.

Dessutom kan du vara kvalificerad för att delta i en klinisk prövning. Tala med en läkare eller sjuksköterska om du vill veta mer om kliniska prövningar.

Mer information:

- [Vad vi gör](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Kliniska prövningar av humanläkemedel](#)

Mitt läkemedel har utvärderats av EMA men finns inte i mitt land. Varför inte?

Även om läkemedel som utvärderats av EMA får ett godkännande som gäller i hela EU, **fattas beslutet om var ett läkemedel ska säljas av företaget som säljer läkemedlet** (innehavaren av godkännandet för försäljning). EMA har ingen kontroll över dessa beslut. Det innebär att läkemedel som har fått ett centralt godkännande för försäljning via EMA inte nödvändigtvis finns tillgängliga i alla EU:s medlemsstater.

Ett läkemedel som är godkänt i EU är inte nödvändigtvis godkänt och säljs kanske inte i länder utanför EU. Kontakta de reglerande läkemedelsmyndigheterna i dessa länder för att få mer information om tillgången till specifika läkemedel i deras territorier.

Mer information:

- [Vad vi gör](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Har EMA information om tillgången till läkemedel i medlemsstaterna?

Nej. EMA har inte uppdaterad information om tillgången till läkemedel i medlemsstaterna. De **reglerande läkemedelsmyndigheterna** i medlemsstaterna kan eventuellt tillhandahålla denna information.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Kan ni hjälpa mig med att få tag på ett läkemedel?

Nej. EMA har inga kommersiella intressen och deltar inte i distributionen av läkemedel. **EMA:s ansvar begränsas till utvärdering av läkemedel** för godkännande och sedan för tillsyn när de har godkänts.

EMA kan heller inte ge ekonomiskt stöd till patienter som försöker få tag på ett läkemedel.

EMA föreslår att du diskuterar din behandling med vårdpersonal, t.ex. en läkare eller apotekspersonal.

Mer information:

- [Vad vi gör](#)

Rapportering av misstänkta biverkningar

Jag känner av en biverkning av ett läkemedel. Vad ska jag göra?

Om du upplever en biverkning eller tror att du upplever en sådan bör du **söka råd från läkare eller apotekspersonal**. Du kan också hitta information om ett läkemedels tidigare rapporterade biverkningar i bipacksedeln.

EMA rekommenderar också att du **rapporterar eventuella misstänkta biverkningar** till den nationella behöriga myndigheten. Du kan göra detta antingen genom att tala med vårdpersonal eller, i vissa fall, rapportera biverkningarna direkt till den nationella behöriga myndigheten med hjälp av patientrapporteringsformulär på nätet eller per telefon. Kontakta den behöriga myndigheten om du vill ha information om hur man rapporterar biverkningar i ditt land.

Dessa **spontana rapporter** om misstänkta biverkningar från vårdpersonal, patienter eller anhängigvårdare används för att kontinuerligt övervaka säkerheten för läkemedel på marknaden och säkerställa att nyttan med dem fortsätter att uppväga riskerna.

EMA kan inte ta emot rapporter om biverkningar direkt från patienter. EMA kan inte heller ge medicinsk rådgivning eller bekräfta om dina symtom orsakas av ditt läkemedel.

Mer information:

- [Europeiska databasen för rapporter om misstänkta läkemedelsbiverkningar](#)
- [Sök humanläkemedel](#)
- [Broschyr: Visste du? Du kan själv rapportera biverkningar](#)

Medicinsk rådgivning

Kan EMA ge mig råd om behandling eller om mitt medicinska tillstånd?

Nej. EMA kan inte ge enskilda patienter råd om deras behandling eller tillstånd. EMA föreslår att du diskuterar dessa frågor med **vårdpersonal**, t.ex. läkare eller apotekspersonal.

Kan ni rekommendera en specialistläkare för mitt tillstånd?

Nej. EMA har ingen förteckning över specialistläkare och **kan inte ge enskilda patienter råd** om var de kan söka vård.

Kliniska prövningar

Hur kan jag få delta i en klinisk prövning?

EMA deltar inte i rekryteringen av frivilliga för kliniska prövningar. Om du vill delta i en klinisk prövning bör du **diskutera detta med din läkare eller sjuksköterska**, som eventuellt kan hänvisa dig till en lämplig prövning.

Mer information:

- [Kliniska prövningar av humanläkemedel](#)

Medicintekniska produkter

Vilken är EMA:s roll i utvärderingen av vissa kategorier av medicintekniska produkter?

EMA har **olika reglerande roller** för olika kategorier av medicintekniska produkter, till exempel för in vitro-diagnostik.

- Läkemedel som används i kombination med en medicinteknisk produkt
- Medicintekniska produkter med en kompletterande läkemedelssubstans
- Behandlingsvägledande diagnostik ("in vitro-diagnostik")
- Medicintekniska produkter som är tillverkade av substanser som absorberas systemiskt
- Medicintekniska högriskprodukter – EMA stöder de expertpaneler för medicintekniska produkter som avger yttranden och lämnar synpunkter till anmälda organ om den vetenskapliga bedömningen av vissa medicintekniska högriskprodukter och in vitro-diagnostik.

Mer information:

- [Medicintekniska produkter](#)

Vilken roll har EMA när det gäller krisberedskap och krishantering för läkemedel och medicintekniska produkter?

EMA har en central roll när det gäller att övervaka och begränsa **bristen på kritiska medicintekniska produkter** och **in vitro-diagnostik** och det hot mot folkhälsan som denna brist kan utgöra.

Mer information:

- [Krisberedskap och krishantering](#)
- [Medicintekniska produkter](#)
- [Tillgång till läkemedel](#)

Växtbaserade läkemedel

Hur utvärderas växtbaserade läkemedel?

I EU godkänns **växtbaserade läkemedel** av reglerande läkemedelsmyndigheter i medlemsstaterna.

EMA har en roll när det gäller att utarbeta vetenskapliga yttranden om växtbaserade läkemedels kvalitet, säkerhet och effektivitet, för att bidra till att harmonisera denna information i hela EU. Dessa **gemenskapsmonografier över växtbaserade läkemedel** utarbetas av kommittén för växtbaserade läkemedel och innehåller information om vad ett växtbaserat läkemedel används för, begränsningar av dess användning, dess oönskade effekter och dess interaktion med andra läkemedel.

Mer information:

- [Sök växtbaserade läkemedel](#)
- [Kommittén för växtbaserade läkemedel](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Europeiska kommissionen: Växtbaserade läkemedel](#)

Kosttillskott och kosmetika

Hur utvärderas kosttillskott?

Kosttillskott utvärderas på **nationell nivå**, vanligtvis av de myndigheter som arbetar med livsmedelssäkerhet och märkning av livsmedel. De utvärderas vanligtvis inte av reglerande läkemedelsmyndigheter, såvida de inte innehåller farmakologiskt aktiva substanser eller utger sig för att ha någon medicinsk effekt.

Mer information:

- [Europeiska kommissionen: kosttillskott](#)
- [Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet](#)

Hur utvärderas kosmetika?

Kosmetika utvärderas av **myndigheter** i varje **medlemsstat**. De utvärderas inte av EMA.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)

EMA:s avgifter

Vilka avgifter tar EMA ut?

EMA tar ut avgifter från läkemedelsföretag för de **tjänster myndigheten tillhandahåller**. EMA publicerar reglerna för dessa avgifter, inklusive en förteckning över de avgifter som tas ut för varje typ av förfarande. Avgifterna inflationsjusteras varje år.

Mer information:

- [Avgifter som ska betalas till EMA](#)

Transparens och konkurrerande intressen

Hur väljs ledamöterna i EMA:s kommittéer?

De flesta av ledamöterna i EMA:s vetenskapliga kommittéer **utses** av **medlemsstaterna** eller **Europeiska kommissionen**. EMA:s styrelse består dessutom av företrädare för medlemsstaterna samt ledamöter som utses av Europeiska kommissionen.

Mer information:

- [Kommittéer](#)
- [Styrelse](#)

Hur övervakas konkurrerande intressen?

Ledamöterna i EMA:s styrelse och vetenskapliga kommittéer samt dess experter och personal får inte ha ekonomiska eller andra intressen i läkemedelsindustrin som skulle kunna påverka deras opartiskhet. Varje ledamot och expert lämnar in en **årlig förklaring** om sina **ekonomiska intressen**. Dessa görs tillgängliga för allmänheten.

Mer information:

- [Hantering av konkurrerande intressen](#)
- [Styrelse](#)
- [Kommittéer](#)
- [Europeiska experter](#)

Hur utvärderas patient- och konsumentorganisationernas finansiella transparens?

EMA kräver att alla patient- och konsumentorganisationer de arbetar med tillhandahåller **finansieringsöversikter**, inklusive uppgifter om donatorer och deras bidrag. Varje organisation utvärderas på nytt vartannat år.

Mer information:

- [Arbeta med patienter och konsumenter](#)

Prissättning, reklam, försäljning och patent

Har EMA någon information om priser eller ersättning för läkemedel i medlemsstaterna?

Nej. Beslut om **prissättning och ersättning** fattas på **nationell nivå** efter förhandlingar mellan statliga myndigheter och innehavare av godkännande för försäljning. EMA deltar inte i dessa beslut och har ingen information om medlemsstaternas prissättnings- eller ersättningsystem.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Kontrollerar EMA läkemedelsreklam?

Nej. Läkemedelsreklam kontrolleras av **reglerande läkemedelsmyndigheter** i medlemsstaterna och **andra nationella tillsynsmyndigheter**, samt genom **självreglering** inom läkemedelsindustrin.

I EU är reklam för receptbelagda läkemedel riktad direkt till patienter och konsumenter förbjuden.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Hur kan jag få tag i försäljningssiffror för ett läkemedel?

EMA har inga uppgifter om försäljningssiffror eller antal recept för något läkemedel. Försäljningen hanteras på **nationell nivå**. De reglerande läkemedelsmyndigheterna i medlemsstaterna kan eventuellt tillhandahålla information om försäljningen av ett läkemedel.

Mer information:

- [Nationella behöriga myndigheter \(humanläkemedel\)](#)
- [Nationella behöriga myndigheter \(veterinärmedicinska läkemedel\)](#)

Kan EMA ge mig information om patent på läkemedel?

Nej. EMA ansvarar inte för **patent** på läkemedel, och frågor som rör patenträtt ingår inte i EMA:s arbetsuppgifter. [Europeiska patentverket](#) kan eventuellt tillhandahålla information om ett visst patent.

Europeiska läkemedelsmyndigheten

Vad gör EMA?

EMA:s främsta ansvar är att skydda och främja **människors och djurs hälsa** genom att utföra **vetenskapliga utvärderingar** av humanläkemedel och veterinärmedicinska läkemedel.

Resultatet av EMA:s utvärdering används av Europeiska kommissionen för att avgöra om ett läkemedel kan godkännas för försäljning i EU. Det företag som tillverkar ett läkemedel får inte saluföra det förrän det har fått ett godkännande för försäljning från Europeiska kommissionen.

EMA ansvarar även för tillsynen av **läkemedlens säkerhet** i EU efter att de har godkänts. Myndigheten kan också avge vetenskapliga yttranden om läkemedel på begäran av medlemsstaterna eller Europeiska kommissionen.

Mer information:

- [Vad vi gör](#)

Vad ligger inte under EMA:s kontroll?

EMA **kontrollerar inte**

- prissättningen av läkemedel
- patent på läkemedel
- tillgången till läkemedel
- medicintekniska produkter (EMA deltar dock i bedömningen av vissa kategorier av medicintekniska produkter)
- homeopatika
- växtbaserade tillskott
- kosttillskott
- kosmetika.

Mer information:

- [Vad vi gör](#)

Godkänns alla läkemedel via EMA?

Nej. Inom EU finns det två sätt att få ett godkännande för försäljning av ett läkemedel:

- Ett **centraliserat förfarande**, via EMA, som resulterar i ett gemensamt godkännande för försäljning för hela EU
- **Nationella godkännandeförfaranden**, där enskilda EU-medlemsstater godkänner läkemedel för användning inom det egna territoriet.

Det finns också två sätt för företag att få godkännande i mer än ett land: **förfarandet för ömsesidigt erkännande** och det **decentraliserade förfarandet**.

Mer information:

- [Godkännande av läkemedel](#)

När har EMA öppet?

EMA:s normala öppettider är **måndag till fredag, 8.30–18.00 (medeleuropeisk tid, MET)**.

EMA är stängt för helg ett antal dagar under året. Dessa motsvarar inte alltid nationella helgdagar i Nederländerna eller andra medlemsstater.

Mer information:

- [Öppettider och helgdagar](#)

Kan EMA bidra till att finansiera mitt arbete?

Nej. EMA ägnar sig inte åt direkt **finansiering av forskning**.

Kan EMA rekommendera akademiska kurser?

Nej. EMA kan inte rekommendera **akademiska kurser** i registrerings- och regelfrågor, läkemedelsfrågor eller inom något annat ämne.

Kan EMA förse mig med marknadsföringsmaterial?

Nej. EMA **kan inte tillhandahålla** pennor, muggar eller andra föremål märkta med EMA:s logotyp.

Den här webbplatsen

Hur kan jag söka efter information på EMA:s webbplats?

Ett allmänt **sökfält för hela webbplatsen** visas längst upp till höger på varje sida på EMA:s webbplats. Där kan du göra en fullständig textsökning som inkluderar alla webbsidor och dokument på EMA:s webbplats.

Ett **snabbsökfält för läkemedel** finns på **startsidan**, under "Search for medicines" (Sök efter läkemedel). Om du söker information om ett visst läkemedel som utvärderats av EMA kan du använda den här funktionen för att söka i hela vår databas med humanläkemedel, veterinärmedicinska läkemedel och växtbaserade läkemedel.

På [den särskilda sidan för läkemedelssökning](#) finns fler alternativ. Det kan vara användbart om du söker efter läkemedel för ett visst sjukdomsområde eller en viss terapeutisk indikation, eller om du söker efter särskilda typer av läkemedel, såsom generiska läkemedel, biosimilarer eller säräkemedel.

Endast läkemedel som utvärderats av EMA finns på webbplatsen. Information om läkemedel som godkänts i enskilda medlemsländer genom nationella förfaranden kan inhämtas via de nationella reglerande läkemedelsmyndigheterna. Du kan eventuellt inte få en fullständig förteckning över tillgängliga behandlingsalternativ för ett visst tillstånd bara genom att söka på EMA:s webbplats.

Sökfunktionen finns för närvarande bara på engelska. Läs våra [söktips](#) för att få mer hjälp med att använda sökfunktionerna.

Hur kan jag rapportera ett problem med EMA:s webbplats?

Om du har problem med webbplatsen, om du till exempel inte kan öppna en länk eller ett dokument, kan du [skicka ett meddelande till oss](#).

Du kan också betygsätta en sida och **lämna en kommentar** under rubriken "How useful was this page?" (Hur användbar var den här sidan?) längst ned på de flesta sidorna på webbplatsen.