

## Miks ja kuidas ravimeid kontrollitakse?

<https://www.youtube.com/watch?v=vL9t2BWZyKE>

### Vaata videot ja vasta küsimustele!

- 1) Kes annab Eestis müügile jõudvatele ravimitele müügiloa?
- 2) Millist seadust peavad järgima ravimitootjad?
- 3) Mida peab ravimitootja ravimiametile tõendama?
- 4) Millest ravim koosneb?
- 5) Miks peab igast ravimipartiist osa alles hoidma?
- 6) Mida tehakse siis, kui selgub, et ravim oli ebakvaliteetne?
- 7) Kellega Eesti ravimiamet vajadusel koostööd teeb?
- 8) Mida tehakse, kui tekib kahtlus, et ravimipartii võib patsientidele ohtlik olla?

### Vastused

- 1) Eestis müügile jõudvatele ravimitele annab müügiloa ravimiamet.
- 2) Ravimitootjad peavad järgima seadust, mida nimetatakse heaks tootmistavaks.
- 3) Ravimitootja peab ravimiametile tõendama, et ravimitootmise iga etapp on põhjalikult kontrollitud ja et ka iga ravimipartii on kontrollitud.
- 4) Ravim koosneb ühest või mitmest toimeainest ja abiainest.
- 5) Igast ravimipartiist peab osa alles hoidma, et uurida selle säilivusaega ja keskkonnatingimuste mõju ravimi kvaliteedile.
- 6) Ravimiamet ja ravimi tootja selgitavad koos välja, milles probleem seisnes.
- 7) Eesti ravimiamet teeb vajadusel koostööd teiste riikide ravimiametitega.
- 8) Kui tekib kahtlus, et ravimipartii võib patsientidele ohtlik olla, kõrvaldatakse see turult.