

Teekond ravimikandidaadist müügiloaga ravimini

<https://www.youtube.com/watch?v=yn94zIzCtsM>

Vaata videot ja vasta küsimustele!

- 1) Miks kestab ravimi arendus kaua?
- 2) Mis on ravimi kõige olulisem koostisosa?
- 3) Mis peab ravimkandidaadi puhul enne inimuuringuid tõendatud olema?
- 4) Mis on ravimi müügiloa saamisel põhiliseks eelduseks?
- 5) Mida saab ravimifirma teha alles pärast edukaid kliinilisi uuringuid ja mis rolli mängib siis ravimiamet?
- 6) Millal kontrollivad inspektorid ravimi tootmist?
- 7) Kust leiab infot müügiloaga ravimite kohta?
- 8) Mida tuleb teha, kui sul tekib ravimi kasutamisel kõrvaltoime?

Vastused (lühidalt)

- 1) Ravimi kvaliteeti, ohutust ja tõhusust tuleb põhjalikult tõestada ja see võtab palju aastaid aega.
- 2) Ravimi toimeaine – aine, millel on ravitoime.
- 3) Et ravim on ohutu ja põhimõtteliselt toimiv.
- 4) Et ravimist saadav kasu on suurem kui kahju.
- 5) Pärast edukaid kliinilisi uuringuid saab taotleda müügiluba ning müügiloa taotlust hindab ravimiamet.
- 6) Nii enne kui ka pärast ravimi müügiloa saamist.
- 7) Ravimiregistrist – www.ravimiregister.ee
- 8) Anda teada arstile, kes saadab ravimiametisse kõrvaltoimeteatise, või saata ise kõrvaltoimeteatis. Eelista esimest varianti!