

----- Alkuperäinen viesti ----- 5. tammik. 2023 klo 10.10, AskEMA No-Reply < AskEMA.noreply@ema.europa.eu> wrote:

Hyvä tri Mäkelä,

Kiitos yhteydenotostanne Euroopan Lääkevirastoon.

Uskomme käsitelleemme riittävästi huolenaiheitanne vastauksissamme edellisiin yhteydenottoihinne, eikä meillä ole mitään lisäinformaatiota lisättäväksi tässä vaiheessa.

Haluamme uudelleen korostaa huoltamme jakamanne informaation lähteistä. Kuten olemme toistuvasti kommunikoineet, suosittelemme teidän tukeutuvan huolenaiheissanne luotettaviin informaation lähteisiin, kuten Eurooppalaiseen rokotustietojärjestelmään (European Vaccination Information Portal) <https://vaccination-info.eu/fi>, ja Euroopan tautien ehkäisy- ja valvontakeskukseen (European Centre for Disease Prevention and Control), <https://www.ecdc.europa.eu/en>, ja Maailman terveysjärjestöön (World Health Organization), <https://www.who.int/>. Kun esitetään vertaisarvioitua tutkimusta, edellytämme tutkimuksen olevan vertaisarvioitu ja julkaistu tunnustetussa tiedelehdessä, joka on luetteloitu julkisessa bibliografisessa tietokannassa, kuten PubMed (<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/>).

Ystävällisesti tiedoksenne siis, että Euroopan lääkeviraston ollessa raskaan työtaakan alla, emme aio enää osallistua jatkokirjeenvaihtoon tästä aiheesta, kun vastaanottamamme kysymykset ovat toistuvia tai kun vankka tieteellinen asiantieto ei tue virastollemme lähettämiänne väitteitä.

Ystävällisin terveisin,  
EMA:n sidosryhmäyhteistyön johtajan  
Juan Garcia Burgosin puolesta,

### **Euroopan lääkevirasto**

Domenico Scarlattilaan 6, 1083 HS Amsterdam, The Netherlands  
Lähetä meille kysymys. Mene [www.ema.europa.eu/contact](http://www.ema.europa.eu/contact) Telephone: +31  
(0)88 781 6000

Vastaanotimme kysymyksenne **08.12.2022**. Kysymyksenne aihe: **4. Kirjeemme EMA:lle**