



Hinnangu kokkuvõte

07.06.2013 anti müügiluba Billev Pharma ApS. ravimitele Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg ja 80 mg/25 mg tabletid.

Müügiluba taotleti detsentraalse protseduuri kaudu, kus viidatavaks riigiks oli Taani.

Tegemist on retseptiravimiga.

Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev'it kasutatakse kõrgvererõhutõve (essentsiaalse hüpertensiooni) ravimiseks sellistel täiskasvanutel, kelle vererõhk ei allu ravile ainuüksi telmisartaaniga.

Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev'it kasutatakse kõrgvererõhutõve (essentsiaalse hüpertensiooni) ravimiseks sellistel täiskasvanutel, kellel Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev 80/12,5 mg ei ole vererõhu langetamiseks piisavalt efektiivne või patsientidel, kes on eelnevalt stabiliseeritud telmisartaani ja hüdroklorotiasiidiga eraldi annustades.

Toimeained on telmisartaan ja hüdroklorotiasiid. Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse angiotensiin II antagonistideks ja diureetikumideks.

Ravimile anti müügiluba, kuna Telmisartan/Hydrochlorothiazide Billev kasutamisest oodatav kasu ületab võimalikud riskid.

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri DK/H/2176/001-003/DC järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

<http://mri.medagencies.org/Human/Product/AdvancedSearch>