



RAVIMIAMET

### Hinnangu kokkuvõte

03.12.2014 anti müügiluba Krka, d.d., Novo Mesto ravimile Canocombi, 8 mg/12,5 mg, Canocombi, 16mg/12,5mg, Canocombi, 32 mg/12,5 mg, Canocombi, 32 mg/25 mg tablett.

Müügiluba taotleti vastastikuse tunnustamise protseduuri kaudu, kus viidatavaks riigiks oli Saksamaa.

Tegemist on retseptiravimiga.

Kasutatakse kõrge vererõhu (hüpertensiooni) raviks täiskasvanud patsientidel. See sisaldab kahte toimeainet: kandesartaantsileksetiili ja hüdroklorotiasiidi. Mõlemad toimeained langetavad vererõhku.

Kandesartaantsileksetiil kuulub angiotensiin II retseptorite antagonistide ravimrühma. See kutsub esile veresoonte lõõgastumise ja laienemise ning seeläbi langetab vererõhku.

Hüdroklorotiasiid kuulub diureetikumide (vett väljutavad tabletid) ravimrühma. See ravim soodustab vee ja soolade (nagu naatrium) eritumist uriiniga ning kutsub esile vererõhu languse.

Ravimile anti müügiluba, kuna Canocombi kasutamisest oodatav kasu ületab võimalikud riskid.

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri DE/H/4043/001-004/MR järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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