



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

09.10.2018 anti müügiluba Huvepharma NV veterinaarravimile Apravet, 552 RÜ/mg pulber joogivees/piimas manustamiseks sigadele, vasikatele, kanadele ja küülikutele.

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

Tegemist on retseptiravimiga, mida kasutatakse:

Apramütsiini suhtes tundliku *Escherichia coli* põhjustatud bakteriaalse enteriidiraviiks võõrdepõrsastel.

Apramütsiini suhtes tundliku *Escherichia coli* põhjustatud bakteriaalse enteriidi ja *Salmonella enterica* subsp. *enterica* Dublini serotüübi (*Salmonella* Dublin) põhjustatud kliiniliselt väljendunud haiguspuhangu raviks vasikatel.

Apramütsiini suhtes tundliku *Escherichia coli* põhjustatud kolibakterioosi raviks kanadel.

Apramütsiini suhtes tundliku *Escherichia coli* põhjustatud bakteriaalse enteriidi raviks ja metafülaktikaks küülikutel.

Ravimit Apravet kasutatakse sigadel, vasikatel, kanadel, küülikutel.

Ravimi Apravet toimeaine on apramütsiin, mis kuulub sooleinfektsioonivastased ained, antibiootikumid rühma.

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

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri ES/V/0252/001/DC järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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