



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

30.04.2018 anti müügiluba GENERA Inc. veterinaarravimile Avishield ND B1, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks.

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

Tegemist on retseptiravimiga, mida kasutatakse kanadel (broilerite ja tulevaste munakanade/sugukanade) aktiivseks immuniseerimiseks Newcastle'i haiguse vastu kliiniliste nähtude ja suremuse vähendamiseks.

Immuunsuse teke: 3 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 5 nädalat pärast vaktsineerimist.

Ravimit Avishield ND B1 kasutatakse kanadel.

Ravimi Avishield ND B1 toimeaine on Newcastle'i haiguse elusviiruse lentogeenne tüvi Hitchner B1 $10_{6,0}$ kuni $10_{7,0}$ TCID₅₀, mis kuulub immunoloogilised ained, immunoloogilised ained lindudele, kodulinnud, elusviirusvaktsiinid, Newcastle'i haiguse viirus /paramüksoviirus rühma.

Ravimile anti müügiluba, kuna Avishield ND B1 kasutamisest oodatav kasu ületab võimalikud riskid.

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri UK/V/0646/001 järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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