



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

06.11.2018 anti müügiluba Krka, d.d., Novo mesto veterinaarravimitele Selehold, 30 mg täpilahus koertele kehamassiga 2,6...5,0 kg; Selehold, 60 mg täpilahus koertele kehamassiga 5,1...10,0 kg; Selehold, 120 mg täpilahus koertele kehamassiga 10,1...20,0 kg; Selehold, 240 mg täpilahus koertele kehamassiga 20,1...40,0 kg; Selehold, 360 mg täpilahus koertele kehamassiga 40,1...60,0 kg.

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

Tegemist on retseptiravimiga, mida kasutatakse

- *Ctenocephalides* spp põhjustatud kirbuinfestatsiooni raviks ja ennetamiseks
- Kuulmelestade (*Otodectes cynotis*) põhjustatud parasitoosi raviks
- Täide (*Trichodectes canis*) infestatsiooni raviks
- Süüdiklesta (*Sarcoptes scabiei*) põhjustatud parasitoosi ravi
- Ümarusside (*Toxocara canis*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitoosi ravi
- *Dirofilaria immitis*'e põhjustatud südame usstõve ennetamine, kui ravimit manustatakse iga kuu.

Ravimit Selehold kasutatakse koertel.

Ravimi Selehold toimeaine on selamektiin, mis on poolsünteetiline avermektiinide rühma kuuluv aine.

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

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri IE/V/0395/001-005/DC järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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