



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

11.09.2018 anti müügiluba Krka, d.d. Novo mesto ravimile Lamegom, 25 mg õhukese polümeerikattega tabletid.

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

Tegemist on retseptiravimiga.

Lamegom sisaldab toimeainet agomelatiini. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse antidepressantideks. Lamegom'i eeldatav toime on vähendada ja järk-järgult tagada depressiooni sümptomite kadumine.

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

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri NL/H/4015/001/DC järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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