



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

12.09.2017 anti müügiluba Mylan S.A.S ravimile Bimatoprost/Timolol Mylan 0,3 mg/5 mg/ml silmatilgad, lahus.

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

Tegemist on retseptiravimiga.

Bimatoprost/Timolol Mylan sisaldab kahte erinevat toimeainet (bimatoprost ja timolool), mis mõlemad langetavad silmasisest rõhku. Bimatoprost on prostaglandiini analoog, mis kuulub prostamiidideks nimetatavate ravimite rühma. Timolool kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse beetablokaatoriteks.

Ravimile anti müügiluba, kuna oodatav kasu ületab võimalikud riskid.

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri NL/H/3812/001/DC järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

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