



**RAVIMIAMET**

Gerlin Järvela  
Loomaarst (kutsetegevuse luba 1035)

13.06.2025 nr SVJ-11/100-2

[gerlin.jarvela@petcitykliinik.ee](mailto:gerlin.jarvela@petcitykliinik.ee)

## **OTSUS**

### **Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks**

Loomaarst Gerlin Järvela esitas Ravimiametile 11.06.2025 taotluse müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi (tetrakosaktiid, 0,25 mg/ml süstelahus) veterinaarseks kasutamiseks koertel neerupealiste üle- või alatalitluse diagnoosimiseks ning ravi monitoorimiseks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides olemaolev sobiva näidustusega veterinaarravim ei ole tarneraskuse tõttu kättesaadav ning puudub Eesti müügiloaga inimintervishoius turustatav ravim.

Tetrakosaktiidi kasutatakse koertel hüpokortitsismi (Addisoni haigus) diagnoosimiseks ning hüperkortitsismi (Cushingi sündroom) diagnoosimiseks ning ravi monitoorimiseks.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas olemasolev sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ei ole kättesaadav ning puudub Eesti müügiloaga inimintervishoius turustatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi kasutamine koertel neerupealiste üle- või alatalitluse diagnoosimiseks ning ravi monitoorimiseks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et tetrakosiidi 0,25 mg/ml süstelahuse kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimintervishoius turustamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

**lubada loomaarst Gerlin Järvela'l kasutada müügiloata inimintervishoius turustatavat ravimit tetrakosaktiid, süstelahus 0,25 mg/ml koertel koguses 20 ml.**

Ravimi valikul soovitame eelistada müügiloaga ravimeid Euroopa Majanduspiirkonnast. Juhul, kui otsuses viidatud ravimid ei ole Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigis

kättesaadavad, palume eelistada müügiloaga ravimeid riikidest, kellel on Euroopa Liiduga vastastikuse tunnustamise nõusolek, mis muuhulgas hõlmab ravimite tootmise järelevalvet.

Vaide käesolevale otsusele saab esitada Ravimiametile 30 päeva jooksul arvates otsuse teatavakstegemisest vastavalt haldusmenetluse seaduse § 71 lõikele 1 ja §-le 75. Kui otsuse saaja soovib otsust vaidlustada halduskohtus, võib ta vastavalt halduskohtumenetluse seadustiku § 7 lõikele 1 ja § 46 lõikele 1 esitada kaebuse otsuse peale Tartu Halduskohtule 30 päeva jooksul otsuse teatavaks tegemisest arvates.

(allkirjastatud digitaalselt)

Ott Laius  
Peadirektori asetäitja

Epp Ülevaino  
737 4140  
[epp.ulevaino@ravimiamet.ee](mailto:epp.ulevaino@ravimiamet.ee)