



RAVIMIAMET

Ravimite hulgemüügi tegevusloa omajad

Eesti Psühhiaatrite Selts

Eesti Perearstide Selts

Tervisekassa

13.11.2024 nr SVJ-11/144

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamise loa lõpetamiseks

Ravimiamet andis 12.07.2022 otsusega nr SVJ-11/38-2 loa lisdeksamfetamiindimesülaat kõvakapslite ja närimistablettide turustamiseks müügiloata ravimina.

Müügiloa hoidja Stada Arzneimittel AG on Ravimiametit teavitanud toimeainet lisdeksamfetamiindimesülaat sisaldava müügiloaga ravimi Adixemin 20 mg, 30 mg, 40 mg, 50 mg ja 70 mg kõvakapslite turustamise alustamisest. Ravim on hulgemüügis ja apteekides saadaval.

Müügiloa hoidja Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch on Ravimiametit teavitanud toimeainet lisdeksamfetamiindimesülaat sisaldava müügiloaga ravimi Elvanse 20 mg, 30 mg ja 50 mg kõvakapslite turustamise alustamisest. Ravim on hulgemüügis ja apteekides saadaval.

Võttes arvesse eeltoodut ning tuginedes ravimiseaduse § 21 lõike 5 punktile 4 ning haldusmenetluse seaduse § 64 lõikele 2 ja § 68 lõikele 2,

otsustab Ravimiamet

lõpetada alates 13.11.2024 müügiloata ravimite lisdeksamfetamiindimesülaat kõvakapslite ja närimistablettide turustamise loa.

Müügiloata ravimi sissevedu Eestis turustamise eesmärgil ei ole lubatud, kuid varasemalt sisseveetud vajaduspõhised kogused võib turustada.

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

Katrin Jeeger
737 4140
katrin.jeeger@ravimiamet.ee