



RAVIMIAMET

Nina Zaytseva
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0848)

ninakot@hotmail.com

01.09.2026 nr SVJ-11/147-2

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Nina Zaytseva esitas Ravimiametile 29.08.2026 taotluse inimtervishoius turustatava müügiloata ravimi (kaltsiumglükonaat, 100 mg/ml süstelahus) veterinaarseks kasutamiseks koertel ja kassidel sünnitegevuse stimuleerimiseks, hüpokaltseemia ja sellega seotud seisundite ning eklampsia raviks.

Taotleja on selgitanud, et inimtervishoius turustatava müügiloata ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides olemasolevad sarnase näidustusega veterinaarravimid ei ole käesoleval hetkel Eestis kättesaadavad ning puudub inimtervishoius turustatav Eesti müügiloaga ravim.

Erialakirjandus toetab kaltsiumglükonaadi kasutamist veterinaarias taotleja esitatud näidustustel. Kaltsiumglükonaati kasutatakse hüperkaltseemia ja hüperkaleemia, samuti hüpo-glükeemia ja sellest tingitud kliiniliste sümptomite (sh neuromuskulaarsed nähud, eklampsia) raviks. Kaltsiumglükonaati kasutatakse antidoodina magneesiumi ja kaltsiumkanalite blokaatorite üleannustamise/toksikoosi korral.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ei ole Eestis kättesaadav ning inimtervishoius turustatav Eesti müügiloaga ravim puudub, on antud juhul põhjendatud inimtervishoius turustatava müügiloata ravimi kasutamine koertel ja kassidel sünnitegevuse stimuleerimiseks, hüpokaltseemia ja sellega seotud seisundite ning eklampsia raviks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et kaltsiumglükonaadi 100 mg/ml süstelahuse kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja inimtervishoius turustamiseks mõeldud müügiloaga ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

lubada loomaarst Nina Zaytseva'l kasutada inimtervishoius turustatavat müügiloata ravimit kaltsiumglükonaat, 100 mg/ml süstelahus koortel ja kassidel koguses 1000 ml (10 ml N10 10 OP).

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

Annely Aleksejev
737 4140
annely.aleksejev@ravimiamet.ee