



RAVIMIAMET

Ravimite hulgemüügi tegevusloa omajad

Eesti Naistearstide Selts

Tervisekassa

11.12.2025 nr SVJ-11/216

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamise loa lõpetamiseks

Ravimiamet andis 24.07.2017 otsusega nr IN-3-14/33-2 loa anti-D humaanimmunoglobuliini parenteraalsete ravimvormide turustamiseks müügiloata ravimina.

Müügiloa hoidja Octapharma (Ip) esindaja on Ravimiametit teavitanud toimeainet anti-D humaanimmunoglobuliini sisaldava müügiloaga ravimi Rhesonativ 625 RÜ 1 ml süstelahuse piiranguteta kättesaadavusest eelseisvatel aastatel.

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 11.12.2025 müügiloata ravimi anti-D humaanimmunoglobuliin parenteraalsete ravimvormide 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