



RAVIMIAMET

Veterinaarravimite hulgimüügi tegevusloa omajad
Eesti Loomaarstide Koda

19.06.2026 nr SVJ-11/116-2

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamiseks

Eesti Loomaarstide Koda esitas Ravimiametile 25.09.2025 taotluse müügiloata ravimi dobutamiini 12,5 mg/ml süstelahuse turustamiseks täiendavatel loomaliikidel.

Eestis ei ole dobutamiini sisaldavaid müügiloaga ravimeid. Ravimiamet on 04.06.2021 otsusega nr IN-3.14/23-2 veterinaararstide erialaselt taotluse alusel andnud loa müügiloata inimintervishoius kasutatava ravimi dobutamiini 12,5 mg/ml infusioonilahuse kontsentraadi turustamiseks koertel hüpotensiooni korrigeerimiseks anesteesia ajal. Erialaselt kinnitusel esineb katmata ravivajadus ka teiste loomaliikide raviks, mistõttu soovitakse lubatud loomaliikide hulka lisada kassid, küülikud ja hobused.

Arvestades eeltoodut, Eesti Loomaarstide Koda 25.09.2025 esitatud taotlust müügiloata ravimi dobutamiini 12,5 mg/ml süstelahuse turustamiseks täiendavatel loomaliikidel – kassidel, küülikutel, hobustel, ravimiseaduse § 21 lõige 7 punktist 1 ning lähtudes haldusmenetluse seaduse § 64 lõikest 1, § 68 lõikest 2, § 51 lõikest 1, § 54 ja § 55 lõigetest 1–4 ja § 56 lõigetest 1–3

otsustab Ravimiamet

anda loa dobutamiini 12,5 mg/ml infusioonilahuse kontsentraadi turustamiseks kassidel, küülikutel ja hobustel hüpotensiooni korrigeerimiseks anesteesia ajal.

Otsus kehtib kuni ravimi põhjendatud kasutamise vajaduse äralangemiseni, mil Ravimiamet teeb otsuse müügiloata ravimi turustamise lõpetamiseks.

Müügiloata ravimi sisseveol tuleb eelistada Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigi pädeva asutuse antud müügiloaga ravimit või müügiloaga ravimit riikidest, kellel on Euroopa Liiduga vastastikuse tunnustamise nõusolek, mis muuhulgas hõlmab ravimite tootmise järelevalvet. Euroopa Liiduga vastastikuse tunnustamise kokkulepet omavate riikide kohta leiate teabe: <https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/research-development/compliance/good-manufacturing-practice/mutual-recognition-agreements-mra>

Juhul kui Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigi müügiloaga ravimit ei ole võimalik eelistada, tuleb koos taotlusega esitada dokumendid ravimi kvaliteedi kohta ja põhjendused, miks Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigi müügiloaga ravimit ei ole võimalik eelistada

(RavS § 22 lg 5).

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