



**RAVIMIAMET**

Marit Veeber  
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0861)

10.04.2024 nr SVJ-11/44-2

[info@lemmikloomakliinik.ee](mailto:info@lemmikloomakliinik.ee)

## **OTSUS**

### **Müügiloata ravimi veterinaarseks kasutamiseks**

Loomaarst Marit Veeber esitas 05.04.2024 taotluse müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi (lomustiin, 40 mg kapslid) veterinaarseks kasutamiseks lümfoomi raviks koertel ja kassidel.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides puudub lümfoomi raviks sobiv veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim. Lomustiin on erialakirjanduse põhjal lümfoomi raviks esmase valiku ravim koertel ja kassidel.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas puudub sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ning puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine lümfoomi raviks koertel ja kassidel.

Võttes aluseks Marit Veeber'i 05.04.2024 esitatud taotluse, põhjendused ning arvestades, et lomustiini kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobival näidustusel alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimtervishoius kasutamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3, 4 rahuldab Ravimiamet taotluse ja lubab kasutada müügiloata inimtervishoius kasutatavat ravimit lomustiin lümfoomi raviks koertel ja kassidel.

**Eeltoodust tulenevalt ning tuginedes Ravimiseaduse § 21 lõigetele 2, 3, 4 lubab Ravimiamet Marit Veeber'il kasutada müügiloata ravimit lomustiini 40 mg kapsleid koertel ja kassidel üldkoguses 12 000 mg (40 mg N20 15 OP).**

Vaide käesolevale otsusele saab esitada Ravimiametile 30 päeva jooksul arvates otsuse teatavakstegemisest. 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.

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.

(allkirjastatud digitaalselt)

Ott Laius  
Peadirektori asetäitja

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