



RAVIMIAMET

Ravimite hulgimüügi tegevusloa omajad

Eesti Infektsioonhaiguste Selts

Eesti Haiglaapteekrite Selts

Tervisekassa

21.11.2025 nr SVJ-11/196

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamise loa lõpetamiseks

Ravimiamet andis 02.06.2025 otsusega nr SVJ-11/86 loa kolistiin 1 000 000 RÜ parenteraalsete ravimvormide turustamiseks müügiloata ravimina.

Müügiloa hoidja Auxilia Pharma OÜ esindaja on Ravimiametit teavitanud toimeainet kolistiin sisaldava müügiloaga ravimi Colistimethate Sodium Auxilia 1 000 000 RÜ süste-/infusioonilahuse pulbri (manustamisviis intravenoosne) tarneraskuse lõppemisest. Ravim on 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 21.11.2025 müügiloata ravimi kolistiin 1 000 000 RÜ 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