



RAVIMIAMET

Mariin Pantelejev
Loomaarst (kutsetegevuse luba 1269)

mariinpantelejev@gmail.com

24.11.2025 nr SVJ-11/199-2

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Mariin Pantelejev esitas Ravimiametile 19.11.2025 taotluse müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi (selegiliin, 5 mg tabletid) veterinaarseks kasutamiseks koertel ja kassidel kognitiivse düsfunktsiooni raviks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides puudub sarnase näidustusega veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimintervishoius turustatav ravim.

Erialakirjandus toetab selegiliini kasutamist koertel ja kassidel kognitiivse düsfunktsiooni raviks. Kognitiivset düsfunktsiooni on seostatud dopamiini madala tasemega ajus. Selegiliin suurendab ajus dopamiini taset ning võib seeläbi parandada kognitiivse düsfunktsiooniga patsientide seisundit.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas puudub sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimintervishoius turustatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimintervishoius turustatava ravimi kasutamine koertel ja kassidel kognitiivse düsfunktsiooni raviks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et selegiliini 5 mg tablettide kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimintervishoius turustamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

lubada loomaarst Mariin Pantelejev'il kasutada müügiloata inimintervishoius turustatavat ravimit selegiliin, 5 mg tabletid koertel ja kassidel koguses 5000 mg.

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

Epp Ülevaino
737 4140
epp.ulevaino@ravimiamet.ee