



RAVIMIAMET

Marit Veeber
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0861)

14.06.2024 nr SVJ-11/73-2

info@lemmikloomakliinik.ee

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks kasutamiseks

Loomaarst Marit Veeber esitas 14.06.2024 taotluse müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi (glükoosi 40% süstelahus, 20 ml ampullid) veterinaarseks kasutamiseks koortel ja kassidel hüpopglükeemia raviks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata humaanravimi kasutamine on vajalik, kuna sobiv Eesti ja Euroopa Liidu liikmesriikide müügiloaga veterinaarravim ei ole käesoleval hetkel kättesaadav (tärneraskus on hulgimüüja poolt kinnitust leidnud) ja puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim.

Kuna sobiv veterinaarravim ei ole kättesaadav ning puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine koortel ja kassidel hüpopglükeemia raviks.

Võttes aluseks Marit Veeber'i 14.06.2024 esitatud taotluse, põhjendused ning arvestades, et glükoosi 40% süstelahuse kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv 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 glükoosi 40% süstelahus koortel ja kassidel hüpopglükeemia raviks.

Eeltoodust tulenevalt ning tuginedes Ravimiseaduse § 21 lõigetele 2, 3, 4 lubab Ravimiamet Marit Veeber'il kasutada müügiloata ravimit glükoosi 40% süstelahus koortel ja kassidel koguses 1200 ml (20 ml N10 6 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)

Katrin Kiisk
Peadirektor

Epp Ülevaino
737 4140
epp.ulevaino@ravimiamet.ee