



**RAVIMIAMET**

Kristiin-Mary Korsjukov  
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0974)

18.11.2025 nr SVJ-11/191-2

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

## **OTSUS**

### **Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks**

Loomaarst Kristiin-Mary Korsjukov esitas Ravimiametile 17.11.2025 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (tsüanokobalamiin, 1000 mcg/ml süstelahus) veterinaarseks kasutamiseks koertel ja kassidel vitamiin B12 defitsiidi raviks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides olemasolev toimeainena ainult tsüanokobalamiini sisaldav veterinaarravim ei ole kättesaadav ning puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius turustatav toimeainena ainult tsüanokobalamiini sisaldav ravim.

Tsüanokobalamiini kasutatakse veterinaarias erinevatel loomaliikidel vitamiin B12 vaegusest tulenevate haigusseisundite raviks. Madal vitamiin B12 tase võib tekkida sekundaarselt erinevate gastrointestinaalsete haiguste korral, samuti pankrease eksokriinse puudulikkuse tõttu. Vitamiin B12 on oluline punaliblede produktsioonis, mistõttu selle madal tase võib viia aneemia väljakujunemiseni.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas olemasolev sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ei ole kättesaadav ning puudub sobiv Eesti müügiloaga inimtervishoius turustatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi kasutamine koertel ja kassidel vitamiin B12 defitsiidi raviks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et tsüanokobalamiini 1000 mcg/ml süstelahuse kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimtervishoius turustamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

**lubada loomaarst Kristiin-Mary Korsjukov'il kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit tsüanokobalamiin, 1000 mcg/ml süstelahus koertel ja kassidel koguses 200 ml (1 ml N10, 20 OP).**

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](mailto:epp.ulevaino@ravimiamet.ee)