



**RAVIMIAMET**

Triin Rilanto  
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0873)

[triin.rilanto@emu.ee](mailto:triin.rilanto@emu.ee)

01.02.2024 nr SVJ-11/13-2

## **OTSUS**

### **Müügiloata ravimi veterinaarseks kasutamiseks**

Loomaarst Triin Rilanto esitas 31.01.2024 taotluse müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi (misoprostool, 200 mcg tabletid) veterinaarseks kasutamiseks hobustel mao näärmelise osa haavandite raviks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides puudub vajaliku toimeainega ja tugevusega veterinaarravim või Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim.

Erialane kirjandus toetab misoprostooli kasutamist hobustel mao näärmelise osa haavandite ravis, eriti juhtudel, kui alternatiivina kasutatatud omeprasool ei ole tõhus. Mõnedes uuringutes on näidatud misoprostooli tõhusamat toimet võrreldes omeprasooliga.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas puudub sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul samaväärsete omadustega veterinaarravim ning puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata ravimi kasutamine hobustel mao näärmelise osa haavandite raviks.

Võttes aluseks Triin Rilanto 31.01.2024 esitatud taotluse, põhjendused ning arvestades, et misoprostooli 200 mcg tablettide kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimtervishoius kasutamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3, 4 rahuldab Ravimiamet taotluse ja lubab kasutada müügiloata ravimit misoprostooli tabletid 200 mcg hobustel mao näärmelise osa haavandite raviks.

**Eeltoodust tulenevalt ning tuginedes Ravimiseaduse § 21 lõigetele 2, 3, 4 lubab Ravimiamet Triin Rilanto'l kasutada müügiloata ravimit misoprostooli 200 mcg tabletid hobustele koguses 1000 mg (200 mcg tablett, N 5000).**

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)