



RAVIMIAMET

Egne Kahro
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0943)

11.02.2026 nr SVJ-11/20-2

suurloomakliinik@emu.ee

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Egne Kahro esitas Ravimiametile 11.02.2026 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (morfiin, 20 mg/ml süste-/infusioonilahus) veterinaarseks kasutamiseks hobustel perioperatiivse valu vaigistamiseks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides puudub sarnase näidustusega veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimtervishoius turustatav ravim. Ravim on vajalik tugeva, mittesteroidsetele põletikuvastastele ravimitele allumatu perioperatiivse valu vaigistamiseks.

Erialakirjandus toetab morfiini kasutamist hobustel tugeva, mittesteroidsetele põletikuvastastele ravimitele allumatu valu vaigistamiseks. Alternatiivsete opioididega võrreldes on morfiini eeliseks tugevam toime ja/või oluliselt pikem toimeaeg.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas puudub sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimtervishoius turustatav ravim, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi kasutamine hobustel perioperatiivse valu vaigistamiseks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et morfiini 20 mg/ml süste-/infusioonilahuse 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 Egne Kahro'l kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit morfiin, 20 mg/ml süste-/infusioonilahus hobustel koguses 16 000 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