



RAVIMIAMET

Gerlin Järvela
Loomaarst (kutsetegevuse luba 1035)

15.10.2025 nr SVJ-11/177-2

gerlin.jarvela@petcitykliinik.ee

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Gerlin Järvela esitas Ravimiametile 15.10.2025 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (morfiin, 20 mg/ml süste-/infusioonilahus) veterinaarseks kasutamiseks koeral epiduraalanesteesiaks.

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 kardioloogi ja anestesioloogi hinnangul vajalik südameprobleemiga patsiendile epiduraalanesteesia esilekutsumiseks ortopeedilisel operatsioonil, vähendamaks kasutatavate üldanestetikumide kogust.

Morfiini kasutatakse koertel ja kassidel koos lokaalanestetikumitega epiduraalanesteesias parema tuimestuse saavutamiseks. Morfiini süstelahus on ainus opioid, mis ei sisalda säilitusaineid ja mida saab ohutult manustada epiduraalõõnde. Säilitusaineid sisaldavate ravimite manustamine epiduraalõõnde on vastunäidustatud.

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 koeral epiduraalanesteesiaks.

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 Gerlin Järvela'l kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit morfiin, 20 mg/ml süste-/infusioonilahus koeral koguses 10 ml (1 ml N10, 1 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