



RAVIMIAMET

Ravimite hulgemüügi tegevusloa omajad
Eesti Anestesioloogide Selts

28.01.2025 nr SVJ-11/16

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamise loa lõpetamiseks

Ravimiamet andis taotlusele nr IN-3-14/10 22.06.2007 loa naatriumhepariini süste-/infusioonilahuse ja süstelahuse turustamiseks müügiloata ravimina.

Apteegikaubanduse Hulgemüük OÜ on Ravimiametit teavitanud toimeainet naatriumhepariin sisaldava müügiloaga ravimi Heparin Sodium Auxilia 5000 RÜ/ml süste-/infusioonilahuse turustamise alustamisest. Ravim on alates 03.01.2025 Eestis kättesaadav.

Võttes arvesse eeltoodut ning tuginedes ravimiseaduse § 21 lõike 5 punktile 4 ning haldusmenetluse seaduse § 64 lõikele 2 ja § 68 lõikele 2,

otsustab Ravimiamet

lõpetada alates 28.01.2025 müügiloata ravimi naatriumhepariin süste-/infusioonilahuse ja süstelahuse turustamise loa.

Müügiloata ravimi sissevedu Eestis turustamise eesmärgil ei ole lubatud, kuid varasemalt sisseveetud vajaduspõhised kogused võib turustada.

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

Anneli Kaasik
737 4140
Anneli.Kaasik@ravimiamet.ee