



RAVIMIAMET

Kristel Loorits
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0925)

11.05.2026 nr SVJ-11/84-2

kristel.loorits@evidensia.ee

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Kristel Loorits esitas Ravimiametile 11.05.2026 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (alendroonhappe, 70 mg tabletid) veterinaarseks kasutamiseks kassidel idiopaatilise hüperkaltseemia raviks.

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 ei ole kättesaadav.

Teised Eestis kättesaadavad müügiloaga inimtervishoius turustatavad ravimid sisaldavad lisaks alendroonhappele ka kaltsiferooli, mistõttu need ei sobi hüperkaltseemia raviks kassidel.

Erialakirjandus toetab alendroonhappe kasutamist kasside idiopaatilise hüperkaltseemia raviks. Eriaalaste ravijuhiste põhjal on alendroonhappe esmavaliku ravim kasside hüperkaltseemia pikaajaliseks raviks.

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

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et alendroonhappe 70 mg tablettide kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja kättesaadav müügiloaga inimtervishoius turustamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

lubada loomaarst Kristel Loorits'al kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit alendroonhappe 70 mg tabletid kassidel koguses 6720 mg (70 mg, N12 8 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