



RAVIMIAMET

Kristina Vimberg
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0742)

12.09.2025 nr SVJ-11/153-2

info@lemmikloomakliinik.ee

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Kristina Vimberg esitas Ravimiametile 12.09.2025 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (tetrakosaktiid, 0,25 mg/ml süstelahus) veterinaarseks kasutamiseks koertel ja kassidel adrenokortikaalse funktsiooni hindamiseks.

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides olemasolev sobiva näidustusega veterinaarravim ei ole tarneraskuse tõttu kättesaadav ning puudub Eesti müügiloaga inimtervishoius turustatav ravim.

Tetrakosaktiidi kasutatakse väikeloomadel hüpokortitsismi (Addisoni haigus) diagnoosimiseks ning hüperkortitsismi (Cushingu sündroom) diagnoosimiseks ning ravi monitoorimiseks.

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

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et tetrakosaktiidi 0,25 mg/ml süstelahuse 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 Kristina Vimberg'il kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit tetrakosaktiid, süstelahus 0,25 mg/ml koertel ja kassidel koguses 50 ml.

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