



RAVIMIAMET

Ravimite hulgemüügi tegevusloa omajad

Eesti Oftalmoloogide Selts

Eesti Perearstide Selts

Tervisekassa

21.11.2025 nr SVJ-11/194

OTSUS

Müügiloata ravimi turustamise loa lõpetamiseks

Ravimiamet andis 03.06.2025 otsusega nr SVJ-11/83 loa atsikloviir 30 mg/g silmasalvi turustamiseks müügiloata ravimina.

Müügiloa hoidja Agepha Pharma s.r.o. esindaja on Ravimiametit teavitanud toimeainet atsikloviir sisaldava müügiloaga ravimi Aciclovir Agepha 30 mg/g silmasalvi tarneraskuse lõppemisest. Ravim on hulgemüügis ja apteegitasandil saadaval.

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 21.11.2025 müügiloata ravimi atsikloviir 30 mg/g silmasalvi 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

Katrin Jeeger
737 4140
katrin.jeeger@ravimiamet.ee