



RAVIMIAMET

Kristi Sisask
Loomaarst (kutsetegevuse luba 0987)

kristi.sisask@emu.ee

26.06.2025 nr SVJ-11/103-2

OTSUS

Müügiloata ravimi veterinaarseks turustamiseks

Loomaarst Kristi Sisask esitas Ravimiametile 20.06.2025 taotluse müügiloata inimtervishoius turustatava ravimi (gantsikloviir, 0,15% silmageel) veterinaarseks kasutamiseks kassidel ja hobustel herpesviirusest tingitud keratokonjunktiviidi 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.

Gantsikloviiri kasutatakse erialakirjanduse andmetel veterinaarias kassidel ja hobustel herpesviirusest tingitud keratokonjunktiviidi raviks. Erialastes teadusartiklites on kirjeldatud gantsikloviiri tõhusat viirusvastast toimet ning see on nii kassidele kui hobustele okulaarsel manustamisel hästi talutav.

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 kassidel ja hobustel herpesviirusest tingitud keratokonjunktiviidi raviks.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et gantsikloviiri 0,15% silmageeli 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 Kristi Sisask'il kasutada müügiloata inimtervishoius turustatavat ravimit gantsikloviir, 0,15% silmageel kassidel ja hobustel koguses 120 g (5 g N1, 24 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