



**RAVIMIAMET**

Jaana Jänes  
Loomaarst (kutsetegevuse luba 1180)

[vaikeloomakliinik@gmail.com](mailto:vaikeloomakliinik@gmail.com)

14.05.2025 nr SVJ-11/71-2

## **OTSUS**

### **Müügiloata ravimi veterinaarseks kasutamiseks**

Loomaarst Jaana Jänes esitas Ravimiametile 14.05.2025 taotluse müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi (furosemiidi, 10 mg/ml süstelahus) veterinaarseks kasutamiseks koertel ja kassidel diureetikumina (nt kopsuturse raviks).

Taotleja on selgitanud, et müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine on vajalik, kuna Euroopa Liidu liikmesriikides olemasolev sobiva näidustusega veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim ei ole tarneraskuste tõttu kättesaadavad.

Furosemiidi kasutatakse diureetikumina mitmetel loomaliikidel. Süstitavat ravimvormi vajavad eelkõige kriitilises seisus patsiendid, kelle esineb kopsuturse ja kelle puhul on vajalik, et ravimi toime oleks võimalikult kiire. Suukaudne ravimi manustamine ei ole selliste patsientide puhul enamasti võimalik ega piisavalt tulemuslik.

Kuna Euroopa majanduspiirkonnas olemasolev sama või muu loomaliigi ja sama või muu näidustuse olemasolul sobiv veterinaarravim ning Eesti müügiloaga inimtervishoius kasutatav ravim ei ole kättesaadavad, on antud juhul põhjendatud müügiloata inimtervishoius kasutatava ravimi kasutamine koertel ja kassidel diureetikumina.

Võttes arvesse taotluses esitatud põhjendusi ja asjaolu, et furosemiidi 10 mg/ml süstelahuse kasutamine on meditsiiniliselt põhjendatud, puudub sobiv alternatiivne veterinaarravim ja müügiloaga inimtervishoius kasutamiseks mõeldud ravim ning tuginedes RavS § 21 lõigetele 2, 3 ja 4,

otsustab Ravimiamet

**lubada loomaarst Jaana Jänes'el kasutada müügiloata inimtervishoius kasutatavat ravimit furosemiidi süstelahus 10 mg/ml koertel ja kassidel koguses 10 ml (2 ml N5, 3 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)

Katrin Kiisk  
Peadirektor

Epp Ülevaino  
737 4140  
[epp.ulevaino@ravimiamet.ee](mailto:epp.ulevaino@ravimiamet.ee)