



**Ravimiamet**  
**Estonian State Agency of Medicines**

**RAVIMITE HULGIMÜÜGI TEGEVUSLUBA**  
**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

**national format for medicinal products and active substances \***

1. Tegevusloa number <i>Authorisation number</i>	720
2. Tegevusloa omaja nimi <i>Name of authorisation holder</i>	Interest Medical OÜ
3. Tegevusloa omaja asukoht <i>Legally registered address of authorisation holder</i>	Paldiski mnt 21 Tallinn, 10137 Harju maakond
4. Tegutsemiskoha aadress <i>Address of the site</i>	Paldiski mnt 21-2 Tallinn, 10137 Harju maakond
5. Tegevusloa ulatus <i>Scope of authorisation</i>	Lisa 1, Lisa 3 (vastavalt Euroopa Majanduspiirkonnas kehtivale vormile) <i>Annex 1, Annex 3 (according to the EEA format)</i>
6. Tegevusloa andmise õiguslik alus <i>Legal basis of authorisation</i>	Ravimiseadus <i>Medicinal Products Act</i> § 46 lg 1 Ravimiameti 17.08.2022 otsus nr KTM-7/23/102
7. Tegevusloa andja esindaja <i>Name of responsible officer granting the wholesale authorisation</i>	Katrin Kiisk
8. Esindaja allkiri <i>Signature</i>	
9. Tegevusloa kehtima hakkamise kuupäev: <i>Date of issue:</i>	18.08.2023
10. Tegevusloa lisad: kõrvaltingimused, pädevad isikud <i>Annexes</i> <i>special conditions, responsible person(s)</i>	Lisa 1 Tegevusloa ulatus ja kõrvaltingimused <i>Annex 1 Scope of wholesale distribution authorisation, special conditions</i> Lisa 3 Pädevad isikud <i>Annex 3 Responsible person(s)</i>
11. Täiendavad kõrvaltingimused <i>Other special conditions. Secondary conditions (specified in the Administrative Procedure Act)</i>	

Tegevusluba saab kontrollida Ravimiameti veebilehelt [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee). Tegevusluba on kantud Euroopa Ühenduse andmebaasi [eudragmp.eudra.org](http://eudragmp.eudra.org), andmebaasi käsiraamat avaneb menüüst Help.

Tegevusloa vormistus lähtub Ühenduse ühtsetest vormidest ravimite käitlemisele ja toimeainete käitlemisele. Vorme saab vaadata Euroopa Ravimiameti veebilehelt [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu), Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information.

*The authenticity of this authorisation may be verified on the website of the issuing authority [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee). The authorisation is entered into the Union database [eudragmp.eudra.org](http://eudragmp.eudra.org).*

*The format of this authorisations follows the Union formats for handling of medicinal products and active substances. The formats are published on the website of the European Medicines Agency [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu), Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information.*

\* National legislation requires Wholesale Distribution Authorisation for distribution of human medicinal products, veterinary medicinal products, active substances

**HULGIMÜÜGI TEGEVUSLOA ULATUS**  
**SCOPE OF WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

Tegutsemiskoha nimi ja aadress  
*Name and address of the site*

Interest Medical  
 Paldiski mnt 21-2, Tallinn, 10137 Harju maakond

Hulgimüügi kõrvaltingimusd  
*Special conditions of the wholesale distribution*

<b>I RAVIMID</b> <b>MEDICINAL PRODUCTS</b>	
<b>1) INIMTERVISHOIU RAVIMID</b> <b>MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE</b>	
1.	INIMTERVISHOIU RAVIMID <i>MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE</i>
1.1	EMP-s antud müügiloaga <i>With a Marketing Authorisation in EEA country(s)</i>
1.2	Müügiloata EMP-s, turustamiseks EMP-s <i>Without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market</i>
1.3	Müügiloata EMP-s, ekspordiks EMP-st väljaspoole <i>Without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation</i>
2.	<b>HULGIMÜÜGI TOIMINGUD</b> <b>AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS</b>
2.1	Hankimine <i>Procurement</i>
2.2	Säilitamine <i>Holding</i>
2.3	Väljastamine <i>Supply</i>
2.4	Eksport <i>Export</i>
2.5	Teised toimingud: <i>Other activities(s):</i>
3.	<b>RAVIMID, MILLELE KEHTIVAD LISANÕUDED</b> <b>MEDICINAL PRODUCTS WITH ADDITIONAL REQUIREMENTS</b>
3.1	Erinõuetega ravimid <i>Products with special requirements</i>
3.1.1	Narkootilised ja psühhotroopsed ained <i>Narcotic or psychotropic products</i>
3.1.2	Verest toodetud ravimid <i>Medicinal products derived from blood</i>
3.1.3	Immunoloogilised ravimid <i>Immunological medicinal products</i>
3.1.4	Radiofarmatseutilised ravimid (s.h radionukliidide komplektid) <i>Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)</i>
3.2	Meditsiinilised gaasid <i>Medicinal gases</i>

	3.3 Külma temperatuuri vajavad ravimid <i>Cold chain products (requiring low temperature handling)</i>	Jah Yes
	3.4 Teised ravimid <i>Other products:</i>	Ei No
<b>2) VETERINAARRAVIMID</b> <b>VETERINARY MEDICINAL PRODUCTS</b>		Ei No
<b>TÄPSUSTUSED</b> <b>RESTRICTIONS OR CLARIFYING REMARKS</b>		
2.5 Sissevedu <i>Import from other countries as stipulated in the national system</i>		

<b>II TOIMEAINED ravimite tootmiseks **</b> <b>ACTIVE SUBSTANCES to be used for manufacturing of medicinal products **</b>		
2.	IMPORT JA HULGIMÜÜK <i>IMPORTATION AND DISTRIBUTION</i>	
A.	Import <i>Importation</i>	Ei No
B.	Hulgimüük <i>Distribution</i>	Ei No
<b>TÄPSUSTUSED</b> <b>RESTRICTIONS OR CLARIFYING REMARKS</b>		

\*\* National legislation requires Manufacturing Authorisation for manufacture of active substances.

**Pädevad isikud**  
***Responsible person(s)***

Andrei Borissovski