

Väljaandja:  
Akti liik:  
Teksti liik:  
Redaktsiooni jõustumise kp:  
Redaktsiooni kehtivuse lõpp:  
Avaldamismärge:

Sotsiaalminister  
määrus  
terviktekst  
26.11.2007  
25.07.2008

## **Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete nimekirjad**

Vastu võetud 18.05.2005 nr 73

[RTL 2005, 57, 807](#)

Muudetud järgmiste määrustega (kuupäev, number, avaldamine Riigi Teatajas, jõustumise aeg): 10.04.2006 nr 37 (RTL 2006, 33, 598) 23.04.2006 13.11.2007 nr 72 (RTL 2007, 88, 1477) 26.11.2007 Määrus kehtestatakse «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse» § 31 lõike 1 ja § 4 lõike 15 alusel. 1. peatükk ÜLDSÄTTED § 1. Reguleerimisala Määrusega reguleeritakse narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemist ja käitlemisega seotud arvestuse ja aruandluse pidamist ning kehtestatakse narkootiliste ja psühhotroopsete ainete nimekirjad I–IV (lisa 1). [RTL 2007, 88, 1477 – jõust. 26.11.2007] § 2. Määruse kohaldamine Määruses kehtestatud nõuded kuuluvad kohaldamisele narkootiliste ja psühhotroopsete ainete kasutamisel füüsilise või juriidilise isiku majandus- või kutsetegevuse raames, sh laevadel ja õhusõidukites (edaspidi ettevõtte). § 3. Narkootilised ja psühhotroopsed ained (1) Narkootilised ja psühhotroopsed ained on käesoleva määruse lisa 1 kehtestatud nimekirjas loetletud ained ja nende ainete stereoisomeetrid, estrid, eetrid ja soolad ning nimetatud aineid sisaldavad ravimid. (2) Narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks ei loeta ravimpreparaate, mida kasutatakse ainult meditsiinilisel või teaduslikul eesmärgil ning mis sisaldavad käesolevas lõikes esitatud tingimustel järgmisi I, II, III ja IV nimekirjas loetletud aineid: 1) oopiumi ja morfiini ravimpreparaadid, mis sisaldavad alla 0,2 kaaluprotsendi morfiini (väljendatud morfiini alusena) ja ühte või mitut mitternarkootilist toimeainet; 2) ravimpreparaadid, mis sisaldavad lisaks amobarbitaalile, butaalbitaalile, glutetimiidile, katiinile, meprobamaadile, pentasotsiinile, pentobarbitaalile, fenobarbitaalile, butobarbitaalile või tsüklobarbitaalile ühte või mitut mitternarkootilist toimeainet; [RTL 2007, 88, 1477 – jõust. 26.11.2007] 3) suukaudsed ravimpreparaadid, mis sisaldavad narkootilistest ainetest ainult dekstropropoksüfeeni, tingimusel, et üks ravimi annus ei sisalda seda ainet rohkem kui 135 milligrammi või et selle aine sisaldus ravimis ei ületa 2,5 protsenti ravimvormi kogukaalust; [RTL 2007, 88, 1477 – jõust. 26.11.2007] 4) ravimpreparaadid, mis sisaldavad lisaks atsetüüldihüdrokodeiinile, dihüdrokodeiinile, etüülmorfiinile, folkodiinile, kodeiinile, nikodikodiinile, nikokodiinile või norkodeiinile ühte või mitut mitternarkootilist toimeainet; 5) ravimpreparaadid, mis sisaldavad atsetüüldihüdrokodeiini, dihüdrokodeiini, etüülmorfiini, folkodiini, kodeiini, nikodikodiini, nikokodiini või norkodeiini, tingimusel, et nimetatud ainete sisaldus ühekordse ravimi annuse kohta on maksimaalselt 100 milligrammi või et nende sisaldus ei ületa 2,5 protsenti ravimvormi kogukaalust; 6) ravimpreparaadid, mis sisaldavad difenoksiini mitte rohkem kui 0,5 milligrammi ühe ravimi annuse kohta

ja atropiinsulfaati koguses, mis on suurem kui viis protsenti difenoksiini annusest;7) ravimpreparaadid, mis sisaldavad difenoksülaati mitte rohkem kui 2,5 milligrammi ühe ravimi annuse kohta (väljendatud puhta ainenä) ja atropiinsulfaati koguses, mis on suurem kui üks protsent difenoksülaadi annusest;8) ravimpreparaadid, mis sisaldavad propiraami mitte rohkem kui 100 milligrammi ühe ravimi annuse kohta ja milles on vähemalt sama kogus metüülselluloosi. (3) Eriarvestusele kuuluvateks narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks (edaspidi eriarvestusele kuuluvad ained) on I ja II nimekirjas loetletud ained ja neid sisaldavad ravimid ning kodeiin ja etüülmorfiin puhta ainenä. (4) Arvestusele kuuluvateks narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks (edaspidi arvestusele kuuluvad ained) on III ja IV nimekirjas loetletud ained ja neid sisaldavad ravimid, välja arvatud kodeiin ja etüülmorfiin puhta ainenä. § 4. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise ning arvestuse ja aruandluse eeskiri ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise eest vastutav isik (1) Igas narkootilisi ja psühhotroopseid aineid käitlevas ettevõttes peab ettevõtte juht või tema määratud isik kirjalikult nimetama narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise, arvestuse ja aruandluse eest vastutava füüsilise isiku ning tema äraolekul teda asendava isiku. (2) Ettevõtte juht või tema määratud isik peab kirjalikult määrama isiku (isikud), kellel on juurdepääs narkootilistele ja psühhotroopsetele ainetele ja kellel on õigus nimetatud aineid vastu võtta ja väljastada. (3) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise, arvestuse ja aruandluse kohta peavad olema ettevõtte juhi või lõikes 1 nimetatud vastutava isiku poolt allkirja ja koostamise kuupäevaga kinnitatud eeskirjad. Eeskiri peab olema ajakohane ja eeskirja muutmisel tuleb selle varasemaid versioone säilitada vähemalt viis aastat. (4) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse eeskirjades tuleb üksikasjalikult kirjeldada kõiki narkootiliste ja psühhotroopsete ainetega seotud toimingute tegemist, arvestuse pidamist ja aruandlust ning toimingute dokumenteerimist ja dokumentatsiooni säilitamist. (5) Lõikes 3 nimetatud eeskirju tuleb tutvustada ettevõtte narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemisega seotud töötajatele. Eeskirjadega tutvumist peab töötaja kinnitama allkirja ja tutvumise kuupäevaga. 2. peatükk NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE KÄITLEMINE § 5. Sisse- ja väljavedu (1) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete sisse- ja väljavedu toimub «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud õigusaktides sätestatud tingimustel ja korras. (2) I nimekirjas nimetatud ainete ja neid sisaldavate ravimite meditsiinilisel eesmärgil kasutamiseks on nõutav arsti põhjendatud taotlus ning Sotsiaalministeeriumi vastava erialakomisjoni liikme kooskõlastus. § 6. Säilitamise üldnõuded (1) Narkootilisi ja psühhotroopseid aineid peab säilitama nii, et oleks välistatud nende sattumine kõrvaliste isikute kätte. (2) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete säilitusruum võib olla avatud ainult siis, kui seal viibib § 4 lõikes 1 või 2 nimetatud isik. (3) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete säilitamise kapp või seif võib olla avatud ainult siis, kui sinna pannakse või sealt võetakse käesoleva määrusega kehtestatud nimekirjadesse kuuluvaid aineid. (4) Ruum, kus säilitatakse narkootilisi või psühhotroopseid aineid, peab olema varustatud valvesignalisatsiooniga. Nimetatud nõuet ei kohaldata laevadel ja õhusõidukites. (5) Kliendile väljastamiseks komplekteeritud narkootilisi ja psühhotroopseid aineid tuleb säilitada kuni ettevõttest väljastamiseni nende ravimite säilitamiskohas. (6) Haiglaapteek peab kontrollima teda moodustanud tervishoiuteenuse osutaja poolt narkootiliste ja psühhotroopsete ravimite säilitamist ning arvestuse pidamist vähemalt üks kord poolaastas. Tulemused peab dokumenteerima ning tuleb kinnitada kontrollimise kuupäeva ja kontrolli läbi viinud töötaja ja § 4 lõikes 1 nimetatud isiku allkirjaga. § 7. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamine (1) Ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõttes peab eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamisruum vastama järgmistele nõuetele: 1) ruum on ilma akendeta ja ümbritsevatest ruumidest eraldatud laeni ulatuvate vaheseintega; 2) ruumil on metalluks; 3) ruum on lukustatav ja mitteläbikäidav; 4) ruum on varustatud valvekeskusesse

ühendatud eraldi signalisatsiooniga. (2) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes tuleb eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitada lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis asuvas seifis või metallkapis. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamisruumis on lubatud säilitada ainult narkootilisi ja psühhotroopseid aineid ja nendega seonduvat dokumentatsiooni. (3) Eriarvestusele kuuluvaid aineid tuleb teistes kui lõikes 1 nimetatud ettevõtetes säilitada seifis või lõikes 1 sätestatud nõuetele vastavas ruumis asuvas seifis või raudkapis. Apteegis ei tohi eriarvestusele kuuluvate ainete seif asuda müügisaalis. Laevadel ja õhusõidukites võib seifi puudumisel eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitada lukustatavas kapis. § 8. Arvestusele kuuluvate ainete säilitamine (1) Arvestusele kuuluvate ainete säilitamiseks peab olema lukustatav ruum või kapp. Apteegis ei tohi arvestusele kuuluvate ainete säilitamise kapp asuda müügisaalis. (2) Arvestusele kuuluvaid aineid võib säilitada koos eriarvestusele kuuluvate ainetega § 7 lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis kas eraldi kapis või lahtisel riivil. (3) Üld- ja veterinaarapteegi müügisaalis võib lukustamata kapis hoida arvestusele kuuluvaid aineid päevaseks müügiks vajalikus koguses. Tööpäeva lõpus tuleb arvestusele kuuluvad ained viia lõikes 1 või 2 nimetatud säilitamiskohta. § 9. Vastuvõtt ja väljastamine (1) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete vastuvõtukontroll tuleb teostada kohe nimetatud ainete saabumisel. (2) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes peab olema koostatud nimekiri isikutest, kes võivad kuuluda eriarvestusele kuuluvate ainete sisseveol nimetatud ainete vastuvõtmiseks moodustatud komisjoni. (3) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes tuleb eriarvestusele kuuluvate ainete sisseveol nimetatud ained vastu võtta lõikes 2 nimetatud isikute hulgast määratud vähemalt kolmeliikmelise komisjoni juuresolekul. Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtmine peab toimuma hiljemalt nende saabumisele järgneval tööpäeval. (4) Lõikes 3 nimetatud komisjoni esimeheks peab olema § 4 lõikes 1 nimetatud isik. (5) Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu kohta ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes koostatakse vastuvõtuakt kahes eksemplaris, millele kirjutavad alla kõik komisjoni liikmed. Lahknevused võrreldes saatedokumentiga peavad olema dokumenteeritud. (6) Lõikes 5 nimetatud vastuvõtuaktis peab olema dokumenteeritud: 1) narkootilise või psühhotroopse aine ettevõttesse saabumise kuupäev; 2) narkootilise või psühhotroopse aine vastuvõtukontrolli teostamise kuupäev; 3) Ravimiameti eriloa number; 4) saatedokumentil märgitud kogus; 5) tegelikult saabunud kogus partiinumbrite lõikes; 6) defektsete ravimite olemasolul nende arv ja defekti olemus; 7) väljastamiseks lubatud pakendite arv. (7) Lõikes 5 nimetatud vastuvõtuakt saadetakse Ravimiametile viie tööpäeva jooksul alates eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtukontrolli teostamisest. Vastuvõtuakti teine eksemplar säilitatakse koos eriarvestusele kuuluvate ainete dokumentidega. (8) Ravimite hulгимүүги- või tootmisettevõtte võib narkootilisi ja psühhotroopseid aineid väljastada üksnes vastavat käitlemisõigust omavale apteegile, hulгимүүги- ja tootmisettevõttele ning teistele ettevõtetele, kellel on Ravimiameti luba või seadusandlusest tulenev õigus nende ravimite hankimiseks. (9) Ravimite hulгимүүги- või tootmisettevõttes komplekteeritakse, pakitakse ja suletakse eriarvestusele kuuluvate ainete saadeti nende ainete säilitamisruumis. Eriarvestusele kuuluvate ainete saatedokumendid lisatakse transpordipakendisse. Transpordipakend pitseeritakse või suletakse viisil, mis muudab märgatavaks pakendi avamise enne sihtkohta jõudmist. (10) Eriarvestusele kuuluvate ainete transpordipakend antakse nende ainete saajale üle allkirja vastu ja ravimite kogused kontrollitakse kohe eriarvestusele kuuluvate ainete üleandmisel-vastuvõtmisel üleandja ja vastuvõtja juuresolekul. (11) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete apteegist väljastamine toimub «Ravimiseaduses» ja selle alusel ravimite apteegist väljastamisele kehtestatud tingimustel «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seadusest»

ja käesolevast määrusest tulenevate erisustega. (12) Eriarvestusele kuuluvaid aineid väljastatakse apteegist ettevõtetele eraldi koostatud tellimislehe alusel. (13) Eriarvestusele kuuluvate ainete väljastamisel apteegist, tootmis- või hulgimüügi ettevõttest koostatakse eraldi saateleht. (14) Eriarvestusele kuuluvate ainete apteegist väljastamisel märgivad väljastaja ja vastuvõtja saatelehe mõlemale eksemplarile väljastatud ja vastuvõetud ravimi nimetuse, ravimvormi, toimeaine sisalduse ja koguse pakendis ning väljastatud originaalide arvu ning kinnitavad oma allkirjaga, lisades ravimi väljastamise ja vastuvõtmise kuupäeva. Väljastatud ja vastuvõetud ravimite kogused peavad olema märgitud sõnadega. (15) Eriarvestusele kuuluvad ained väljastatakse apteegist ettevõtte volitatud isikule. Volitusel peavad olema volitatud isiku nimi, ametikoht ning tema allkirja näidis ning volitus peab olema antud määratud tähtajaks. (16) Eriarvestusele kuuluva aine väljastamisel peab ravimi väljastaja apteeki jäävale retseptile omakäeliselt kirjutama ravimi nimetuse, ravimvormi, toimeaine sisalduse, originaali suuruse ja väljastatud koguse ning kinnitama seda allkirjaga. (17) Üld- või veterinaarapteegist võib ketamiini, fentanüüli, tiopentaali, naatriumoksübutüraati, alfentanüüli, sufentanüüli ja remifentanüüli sisaldavaid süstitavaid ravimvorme väljastada ainult tellimislehe alusel. Keelatud on nimetatud ravimite väljastamine retsepti alusel. § 10. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete hävitamiseks kokkukogumine ja hävitamine (1) Tervishoiuteenuse osutaja ja narkootiliste ravimite käitlemisõigust omav apteek on kohustatud patsiendi surma korral järelejäanud eriarvestusele kuuluvad ained hävitamiseks tagasi võtma. Ravimite hävitamisele suunamine peab toimuma «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud korras. (2) Haigla ja hoolekandeesutus peavad kokku koguma I ja II nimekirja kuuluvaid aineid sisaldavate kasutatud süsteravimite esmased pakendid ning hävitama komisjoni juuresolekul. Hävitamise korra ning komisjoni koosseisu kinnitab ettevõtte juht või tema määratud isik. (3) Lõikes 2 nimetatud süsteravimite esmaste pakendite hävitamise kohta koostatakse akt, milles peavad olema järgmised andmed: 1) pakendite liik ja kogus; 2) hävitamise viis, kuupäev ja koht; 3) komisjoni liikmete allkirjad.

3. peatükk NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE ARVESTUS § 11. Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestuse pidamise üldine kord (1) Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestust tuleb pidada eraldi igas ettevõttes ja selle struktuuriüksuses. (2) Eriarvestusele kuuluvate ainete arvestust peab pidama nõõritud ja nummerdatud lehtedega dokumendis (edaspidi eriarvestusraamat), dubleerivat arvestust võib pidada elektrooniliselt. (3) Arvestusele kuuluvate ainete arvestust võib pidada nii elektrooniliselt kui paber kandjal. Kui paber kandjalt minnakse üle elektroonilisele arvestuse pidamisele, peab vähemalt pool aastat pidama paralleelset arvestust. (4) Arvestusdokumentatsioon peab olema ettevõttes järelevalveasutusele igal ajal kättesaadav. (5) Ettevõttes peavad olema eeskirjad arvestuse pidamisel kasutatava arvutiprogrammi või elektroonilise andmebaasi kasutamise (andmete sisestamine, nendes paranduste tegemine, koopiade tegemise sagedus ja viis, koodide vahetus jne) kohta. (6) Kõrvalekalded arvutiprogrammi või elektroonilise andmebaasi töös peavad olema dokumenteeritud. Elektroonilisse andmebaasi tehtud sissekanded, sissekannete muudatused ja parandused, nende tegija ja tegemise aeg peavad olema tuvastatavad. (7) Paber kandjal peetava arvestuse kanded peavad olema tehtud loetavas ja kustutamatus kirjas. Parandused peavad olema varustatud parandaja allkirja ja kuupäevaga, esialgne kanne peab olema nähtav. Paranduste tegemisel ei ole lubatud kasutada kustutuskummi, korrektuurpliiaatsit, -vedelikku vms. (8) Erinevate narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning erineva raviminimetuse, toimeaine sisalduse, ravimvormi ja pakendi suurusega ravimite üle peab pidama eraldi arvestust. Arvestust peab pidama tootja originaalpakendite kaupa. (9) Andmed eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu ja väljastamise kohta peavad olema eriarvestusraamatusse kantud ühe tööpäeva jooksul arvates ravimi saabumisest või väljastamisest. Arvestusele kuuluvate ainete sissetulekud peavad olema arvestusdokumentatsiooni kantud ühe tööpäeva jooksul

arvates ravimi saabumisest. (10) Arvestuslikud jäägid kuu lõpuks peavad olema välja toodud kuu viimase päeva seisuga. Tegelikud jäägid peavad olema kontrollitud hiljemalt esimesel tööpäeval pärast kuu lõppu. Arvestuslikud ja tegelikud jäägid peavad igal ajahetkel olema sissetuleku ja väljastamise dokumentide alusel kontrollitavad. Arvestuslik jääk peab alati vastama tegelikule jäägile. (11) Eriarvestusraamatut ning eriarvestusele kuuluvate ainete arvestuse aluseks olnud dokumente peab säilitama vähemalt viis aastat viimase sissekande tegemise kuupäevast arvates. Arvestusele kuuluvate ainete arvestusdokumentatsiooni ja arvestuse aluseks olnud dokumente peab säilitama vähemalt kaks aastat viimase sissekande tegemise kuupäevast arvates. (12) Arvestuse pidamine ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes toimub nimetatud ettevõtetele «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud korras käesolevast määrusest tulenevate erisustega. § 12. Eriarvestusele kuuluvate ainete arvestus ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes ja apteegis (1) Eriarvestusraamat peab olema varustatud Ravimiameti esindaja allkirja ning Ravimiameti pitseriga. (2) Eriarvestusraamatusse kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta: 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus); 2) väljastamine päevade kaupa (sh eraldada kontrollanalüüsiks antud, turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused); 3) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul; 4) väljastatud summaarne kogus kuu jooksul; 5) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kuu jooksul; 6) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kuu jooksul; 7) jääk kuu viimase päeva seisuga eriarvestusraamatu sissekannete järgi; 8) tegelik laoseis kuu viimase päeva seisuga. (3) Lõike 2 punktides 2 ja 4 nimetatud andmete osas peab üld- ja veterinaarapteegis eraldi märkima retsepti alusel väljastatud koguse ja tellimislehe alusel väljastatud koguse. Haiglaapteegis peab eraldi märkima haiglaapteeki pidavale tervishoiuteenuse osutajale väljastatud koguse ja teistele ettevõtetele väljastatud kogused. (4) Iga kuu lõpul arvestatakse vastuvõtu ja väljastamise dokumentide alusel välja jääk, mille alusel peab kontrollima tegelikku laoiseisu. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. (5) Arvestusliku ja tegeliku laoiseisu lahknevused peab dokumenteerima. Lahknevustest peab kolme tööpäeva jooksul teatama telefoni teel ja kirjalikult Ravimiametile, kelle esindaja juuresolekul viiakse läbi uus inventuur. (6) Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtmise ja väljastamise aluseks olnud dokumente või nende koopiaid (saatelehed, vastuvõtuaktid, retseptid, tellimislehed, turult kõrvaldatud ravimite kohta koostatud aktid, kontrollanalüüsiks võtmise aktid jm) peab hoidma kronoloogilises järjekorras ning teistest dokumentidest eraldi. § 13. Eriarvestusele kuuluvate ainete arvestus teistes ettevõtetes (1) Paragrahvis 12 nimetatud ettevõtetes peab eriarvestusraamat olema kinnitatud ettevõtte juhi või tema määratud isiku allkirja ja kuupäevaga. Dubleeriv arvestus võib olla elektroonilisel andmekandjal. (2) Eriarvestusraamatusse kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta: 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus); 2) kasutamine päevade kaupa (sh eraldada turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused); 3) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul; 4) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul; 5) jääk kuu viimase päeva seisuga eriarvestusraamatu sissekannete järgi; 6) tegelik laoseis kuu viimase päeva seisuga. (3) Iga eriarvestusele kuuluva aine kasutamine tuleb dokumenteerida. (4) Iga kuu lõpus peab kontrollima eriarvestusele kuuluvate ainete tegelikku jääki ettevõttes. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. (5) Arvestusliku ja tegeliku jäägi lahknevused peab dokumenteerima. § 14. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes ning apteegis (1) Arvestuses peavad olema järgmised andmed: 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus); 2) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul; 3) väljastatud summaarne

kogus kuu jooksul;4) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kuu jooksul;5) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kuu jooksul. (2) Iga kuu lõpul arvestatakse vastuvõtu ja väljastamise dokumentide alusel välja jääk. Sissetulek ja väljaminek kuu jooksul ning jääk kuu viimase päeva seisuga dokumenteeritakse paber kandjal. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku laoseisu. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud. (3) Arvestusele kuuluvate ainete vastuvõtmise ja väljastamise aluseks olnud dokumente või nende koopiaid peab hoidma kronoloogilises järjekorras ning teistest dokumentidest eraldi või peab arvestusse märkima viite asjakohasele dokumendile. § 15. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus tervishoiuteenuse osutamisel ja veterinaararsti tegevusloa omaja poolt (1) Arvestus peab sisaldama iga arvestusele kuuluva aine kohta järgmisi andmeid:1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);2) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul;3) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul;4) summaarsed turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused;5) summaarne kontrollanalüüsiks antud ravimi kogus;6) jääk kuu viimase päeva seisuga arvestusdokumentide järgi;7) tegelik jääk kuu viimase päeva seisuga. (2) Sissetulek ja väljaminek kuu jooksul ning jääk kuu viimase päeva seisuga dokumenteeritakse paber kandjal. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku jääki. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud. § 16. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus teistes ettevõtetes (1) Paragrahvides 14 ja 15 nimetatud ettevõtetes peab arvestus olema paber kandjal. Doubleerivat arvestust võib pidada elektrooniliselt. (2) Arvestus peab sisaldama iga arvestusele kuuluva aine kohta järgmisi andmeid:1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);2) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul;3) summaarsed turult kõrvaldatud, tagastatud, üleantud kogused, märkides kuupäeva ja põhjuse;4) jääk kuu viimase päeva seisuga arvestusdokumentide järgi;5) tegelik jääk kuu viimase päeva seisuga. (3) Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. (4) Iga arvestusele kuuluva aine kasutamine tuleb dokumenteerida. 4. peatükkERIArvestusele JA Arvestusele kuuluvate ainete aruandlus § 17. Üldsätted (1) Kvartaalselt esitatavad aruanded tuleb Raviametile esitada iga kvartali esimese kuu 20-ndaks kuupäevaks. (2) Raviametile esitatud aruannete koopiad peavad olema ettevõttes kättesaadavad. § 18. Aruandlus ravimite tootmis- või hulgimüügi ettevõttes (1) Ravimite tootmis- või hulgimüügi ettevõtte peab kvartaalselt esitama aruanded järgmiste tegevuste kohta:1) eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtt ja väljastamine;2) eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete sisse- ja väljavedu. (2) Lõike 1 punktis 1 nimetatud aruandes peavad olema järgmised andmed:1) ravimite tootmis- või hulgimüügi tegevusloa omaja nimi ja ettevõtte aadress;2) vastutava isiku nimi;3) eriarvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;4) laoseis kvartali viimase kuupäeva seisuga;5) vastuvõetud summaarne kogus kvartali jooksul tarnijate kaupa, märkides vastuvõetud partiide numbrid ja vastuvõtmise kuupäevad;6) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul saajate kaupa, märkides iga saaja kohta väljastatud partiide numbrid ja väljastamise kuupäevad;7) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul;8) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kvartali jooksul;9) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kvartali jooksul;10) arvestuslik jääk kvartali viimaseks kuupäevaks;11) tegelik laoseis kvartali viimaseks kuupäevaks;12) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri. (3) Lõike 1 punktis 2 nimetatud aruandes peavad olema järgmised andmed:1) ravimite tootmis- või hulgimüügi tegevusloa omaja nimi ja ettevõtte aadress;2) vastutava isiku nimi;3) eriarvestusele või arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;4) pakendite koguarv;5) välisriigi sisse- või väljavedaja nimi;6) Raviameti eriloa number;7) sisse- või väljaveo kuupäev;8) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri. (4) Ravimite tootmisettevõtte peab iga aasta 1. maiks esitama

Ravimiametile järgmise aasta prognoosi tootmises kasutatavate eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete koguste kohta. § 19. Aruandlus apteegis (1) Apteek peab kvartaalselt esitama eriarvestusele kuuluvate ainete kohta aruande järgmiste andmetega: 1) apteegiteenuse osutamise tegevusloa omaja nimi, apteegi nimi ja aadress; 2) vastutava isiku nimi; 3) eriarvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis; 4) laoseis kvartali viimase kuupäeva seisuga; 5) vastuvõetud summaarne kogus kvartali jooksul tarnijate kaupa, märkides vastuvõetud partiide numbrid; 6) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul; 7) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kvartali jooksul; 8) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kvartali jooksul; 9) jääk kvartali viimaseks kuupäevaks; 10) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri. (2) Lõike 1 punktis 6 nimetatud andmete osas peab üld- ja veterinaarapteegis eraldi märkima retsepti alusel väljastatud koguse, tellimislehe alusel väljastatud kogused ja üldkoguse. Haiglaapteegis peab eraldi märkima haiglaapteeki pidavale tervishoiuteenuse osutajale väljastatud koguse, teistele asutustele väljastatud kogused. § 20. Aruandlus teistes ettevõtetes (1) Paragrahvides 18 ja 19 nimetatud ettevõtted peavad iga aasta 1. veebruariks koostama eelneva kalendriaasta kohta aruande, mis esitatakse Ravimiametile tema nõudmisel. (2) Lõikes 1 nimetatud aruandes peavad olema järgmised andmed: 1) eriarvestusele ja arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis; 2) jääk eelneva kalendriaasta 1. jaanuari seisuga; 3) vastuvõetud summaarne kogus aasta jooksul tarnijate kaupa; 4) kasutatud kogus aasta jooksul kasutamise eesmärkide kaupa; 5) mahakantud, hävitatud, tagastatud ja üleantud summaarne kogus aasta jooksul; 6) jääk aruandeaasta lõpuks; 7) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri. Sotsiaalministri 18. mai 2005. a määruse nr 73 «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete nimekirjad» lisa 1 [RTL 2007, 88, 1477 – jõust. 26.11.2007] I NIMEKIRI Amfetamiin Amfetamine (amphetamine); (+-)-alfa-methylphenethylamine Amineptiin Amineptine; 7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid) Bensüülpiperasiin Benzylpiperazine (BZP) Broolamfetamiin (DOB) Brolamfetamine (DOB); (+-)-4-bromo-2,5-dimethoxy-alfa-methylphenethylamine 1-(4-bromo-2,5-dimetoksüfenüül)-2-aminoetaan (2C-B; Nexus; BDMPEA) 1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine; (2C-B; Nexus; BDMPEA) Deksamfetamiin Dexamfetamine (dexamphetamine); (+)-alfa-methylphenethylamine Dietüültrüptamiin (DET) Diethyltryptamine (DET); 3-[2-(diethylamino)ethyl]indole Dimetoksüamfetamiin (DMA) Dimethoxyamphetamine (DMA); (+-)-2,5-dimethoxy-alfa-methylphenethylamine Dimetoksüetüülamfetamiin (DOET) DOET; (+-)-4-ethyl-2,5-dimethoxy-alfa-phenethylamine 2,5-dimetoksü-4-etüültiofenetüülamiin (2C-T-2) 2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamine (2C-T-2) 2,5-dimetoksü-4-jodofenetüülamiin (2C-I) 2,5-dimethoxy-4-iodophenethylamine (2C-I) 2,5-dimetoksü-4-(n)-propüültiofenetüülamiin (2C-T-7) 2,5-dimethoxy-4-(n)-propylthiophenethylamine (2C-T-7) Dimetüültrüptamiin (DMT) Dimethyltryptamine (DMT); 3-[2-(dimethylamino)ethyl]indole DMHP DMHP; 3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol [Kehtetu] Metkatinoon Methcathinone; (DL-ephedrine) Etitsükliidiin (PCE) Eticyclidine (PCE); N-ethyl-1-phenylcyclohexylamine Etrüptamiin Etryptamine Fenetülliin Fenetylline; 7-[2-[(alfa-methylphenethyl)-amino]ethyl]theophylline Fenmetrasiin Phenmetrazine; 3-methyl-2-phenylmorpholine Fentsükliidiin (PCP) Phencyclidine (PCP); 1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine Gammahüdroksübutüraat (GHB)\* Gammahydroxybutyrate (GHB)\* Heroiin (diatsetüülmorfiin) Heroiin (diacetylmorphine) Kanep (v.a Euroopa Liidu ühtsesse põllukultuuride sordilehte võetud sordid, mille

tetrahydrocannabinooli sisaldus ei ületa 0,2%) ja selle töötlemisproduktid (hašis, marihuaana, vaik, ekstraktid, tinktuurid jne) Cannabis (excl the varieties listed in the Common catalogue of varieties of agricultural plant species which tetrahydrocannabinol content not exceeding 0,2%) and cannabis resin and extracts and tinctures of cannabis

Katinoon Cathinone; (-)-S-2-aminopropiophenone Ketamiin\* Ketamine\* Klorofenüülpiperasiin Chlorophenylpiperazine (CPP) Kokapõõsa lehed Coca leaf Levamfetamiin Levamfetamine (levamphetamine); (-)-(R)-alfa-methylphenethylamine Levometamfetamiin Levomethamphetamine; (-)-N,alfa-dimethylphenethylamine Lüsergiinhappe dietüülamiid (lüsergiid; LSD; LSD-25) Lysergide; 9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-88-carboxamide (LSD; LSD-25) Meklokvaloon Mecloqualone; 3-(o-chlorophenyl)-2-methyl-4(3H)-quinazolinone Meskaliin Mescaline; 3,4,5-trimethoxyphenethylamine Metamfetamiin Metamfetamine (methamphetamine); (+)-(S)-N,alfa-dimethylphenethylamine Metamfetamiini ratsemaat Metamfetamine racemate (methamphetamine racemate); (+-)-N,alfa-dimethylphenethylamine Metakvaloon Methaqualone; 2-methyl-3-o-tolyl-4(3H)-quinazolinone Metkatinoon Methcathinone Metoksümetüleendioksüamfetamiin (MMDA) 2-methoxy-alfa-methyl-4,5-(methylenedioxy)phenethylamine (MMDA) Metüleendioksümetamfetamiin (MDMA) (+-)-N,alfa-dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine (MDMA) 4-metüülaminoreks 4-methylaminorex; (+-)-cis-2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline 4-metüültioamfetamiin (4-MTA) 4-methyltioamfetamine (4-MTA) Metüülfenidaat Methylphenidate; methyl-alfa-phenyl-2-piperidineacetate N-etüül-MDA (MDE) MDEA N-ethyl MDA (MDE) MDEA; (+-)-N-ethyl-alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine N-hüdrosü-MDA N-hydroxy MDA; (+-)-N-[alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)-phenethyl]hydroxylamine N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-MB, MBDB) N-methyl-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-butanamine (MDP-2-MB, MBDB) Oopium Opium Paraheksüül Parahexyl; 3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol Parametoksüamfetamiin (PMA) p-methoxy-alfa-methylphenethylamine (PMA) Parametoksümetüülamfetamiin (PMMA) Parametoksümetüülamfetamine (PMMA) Psilotsiin, kaasa arvatud psilotsiini sisaldavad seened Psilocine (psilosin); 3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-o,l incl. Psilocine containing mushrooms Psilotsübiin, kaasa arvatud psilotsübiini sisaldavad seened Psilocybine; 3-[2(dimethylamino)-ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate, incl. Psilocybine containing mushrooms Rolitsükliin (PHP, PCPY) Rolicyclidine (PHP, PCPY); 1-(1-phenylcyclohexyl)-pyrrolidine Sekobarbitaal Secobarbital; 5-allyl-5-(1-methylbutyl)-barbituric acid STP (DOM) STP (DOM); 2,5-dimethoxy-alfa,4-dimethylphenethylamine TAREN (sisaldab apfrofeeni, tsüklodooli, klorosiili ja karbaloliini) TAREN (containing aprofen, cyclodol, chlorosil and carbocholine) Tenamfetamiin (MDA) Tenamfetamine (MDA); alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine Tenotsükliidiin (TCP) Tenocyclidine (TCP); [1-(2-thienyl)-cyclohexyl]piperidine Tetrahydrocannabinool (THC), isomeerid ja nende stereokeemilised teisendid Tetrahydrocannabinol (THC), isomers and their stereochemical variants Trimetoksüamfetamiin (TMA) (+-)-3,4,5-trimethoxy-alfa-methylphenethylamine (TMA) 2,4,5-trimetoksüamfetamiin (TMA-2) 2,4,5-trimethoxyamphetamine (TMA-2) Tsipeprool Zipeprol Unimaguna (v.a Euroopa Liidu ühtsesse põllukultuuride sordilehte võetud sordid) ürt, kuprad ja sellest kodusel teel valmistatud produktid Poppy (excl. the varieties listed in the Common catalogue of varieties of agricultural plant species) straw and clandestine products \*v.a IV nimekirja ainena ravimi koostises \*excl. medicinal product in Schedule IV II NIMEKIRI Alfameprodiin Alphameprodine Alfametadool Alphamethadol Alfametüülfentanüül Alpha-methylfentanyl Alfametüültiofentanüül Alpha-methylthiofentanyl Alfaprodiin Alphaprodine Alfasetüülmetadool (LAAM) Alphacetylmethadol (LAAM) Alfentanüül Alfentanil Allüülprodiin Allylprodine



Anileridiin Anileridine Atsetorfiin Acetorphine Atsetüülalfametüülfentanüül Acetyl-  
 alpha-methylfentanyl Atsetüülmetadool Acetylmethadol Beetaatsetüülmetadool  
 Betacetylmethadol Beetahüdroksüfentanüül Beta-hydroxyfentanyl Beetahüdroksü-3-  
 metüülfentanüül Beta-hydroxy-3-methylfentanyl Beetameprodiin Betameprodine  
 Beetametadool Betamethadol Beetaprodiin Betaprodine Bensetidiin Benzethidine  
 Bensüülmorfiin Benzylmorphine Besitramiid Bezitramide Buprenrofiin Buprenorphine  
 Dekstromoramiid Dekstromoramide Desomorfiin Desomorphine Diampromiid Diampromide  
 Dietüültiambuteen Diethylthiambutene Difenoksiin Difenoxin Difenoksülaat Diphenoxylate  
 Dihüdroetorfiin Dihydroetorphine Dihüdmorfiin Dihydromorphine Dimefeptanool  
 Dimepheptanol Dimenoksadool Dimenoxadol Dimetüültiambuteen Dimethylthiambutene  
 Dioksafetüülbutüraat Dioxaphetyl butyrate Dipipanoon Dipipanone Drotebanool Drotebanol  
 Ekoniin ja ekoniini estrid ning derivaadid, mida saab muuta ekoniiniks ja kokaiiniks  
 Ecgonine, its esters and derivatives, which are convertible to ecgonine and cocaine  
 Etokseridiin Etoxidine Etonitaseen Etonitazene Etorfiin Etorphine Etüülmetüültiambuteen  
 Ethylmethylthiambutene Fenadoksoon Phenadoxone Fenampromiid Phenampromide  
 Fenasotsiin Phenazocine Fenomorfaan Phenomorphan Fenoperidiin Fenoperidine  
 Fentanüül Fentanyl Flunitrasepaam Flunitrazepam Furetidiin Furethidine Hüdrokodoon  
 Hydrocodone Hüdroksüpetidiin Hydroxypethidine Hüdmorfinool Hydromorphinol  
 Hüdmorfoon Hydromorphone Isometadoon Isomethadone Ketobemidoon Ketobemidone  
 Klonitaseen Clonitazene Kodoksiim Codoxime Kokaiin Cocaine Levofenatsüülmorfaan  
 Levophenacylmorphan Levometorfaan Levomethorphan Levomoramiid Levomoramide  
 Levorfanool Levorphanol Metadoon Methadone Metadooni vaheprodukt Methadone  
 Intermediate Metasotsiin Metazocine Metopoon Metopon Metüüldesorfiin Methyl-desorphine  
 Metüüldihüdmorfiin Methyl-dihydromorphine 3-Metüülfentanüül 3-methylfentanyl 3-  
 Metüültiofentanüül 3-methylthiofentanyl Moramiidi vaheprodukt Moramide Intermediate  
 Morferidiin Morpheridine Morfiin Morphine Morfiinmetobromiid ja teised morfiini  
 viievalentsed lämmastikuderivaadid, millest üks on kodeiin-N-oksiid Morphine  
 methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives, one of which is  
 Codeine-N-Oxide Morfiin-N-oksiid Morphine-N-oxide MPPP MPPP; 1-methyl-4-  
 phenyl-4-piperidinol propionate (ester) Mürofiin Myrophine Nikomorfiin Nicomorphine  
 Noratsümetadool Noracymethadol Norlevorfanool Norlevorphanol Normetadoon  
 Normethadone Normorfiin Normorphine Norpipanoon Norpipanone Oksükodoon  
 Oxycodone Oksümorfoon Oxymorphone Oripaviin Oripavine Parafluorfentanüül Para-  
 fluorofentanyl PEPAP PEPAP; 1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester) Petidiin  
 Pethidine Petidiini vaheprodukt A Pethidine-Intermediate A Petidiini vaheprodukt B  
 Pethidine-Intermediate B Petidiini vaheprodukt C Pethidine-Intermediate C Piminodiin  
 Piminodine Piritramiid Piritramide Proheptasiin Proheptazine Properidiin Properidine  
 Ratsemetorfaan Racemethorphan Ratsemoramiid Racemoramide Ratsemorfaan Racemorphan  
 Remifentanüül Remifentanil Sufentanüül Sufentanil Tebaiin Thebaine Tebakoon  
 Thebacon Tilidiin Tilidine Tiofentanüül Thiofentanyl Trimeperidiin Trimeperidine III  
 NIMEKIRI Amobarbitaal Amobarbital Atsetüüldihüdrokodeiin Acetyldihydrocodeine  
 Butaalbitaal Butalbital Butorfanool Butorphanol Dekstropropoksüfeen Dekstropoxyphene  
 Dihüdrokodeiin Dihydrocodeine Dronabinool Dronabinol Etüülmorfiin Ethylmorphine  
 Folkodiin Pholcodine Glutetimiid Glutethimide Katiin ((+)-norpseudoefedriin) Cathine  
 ((+)-norpseudo-ephedrine) Kodeiin Codeine Nikodikodiin Nicodicodine Nikokodiin  
 Nicocodine Norkodeiin Norcodeine Pentasotsiin Pentazocine Pentobarbitaal Pentobarbital  
 Propiraam Propiram Tramadool Tramadol Tsüklobarbitaal Cyclobarbital IV NIMEKIRI

Allobarbitaal Allobarbitaal Alprasolaam Alprazolam Amfepramoon (diethylpropioon)  
Amfepramone (diethylpropion) Aminoreks Aminorex Aprobarbitaal Aprobarbitaal Barbitaal  
Barbitaal Bensfetamiin Benzfetamine (benzphetamine) Bromasepaam Bromazepam  
Butobarbitaal Butobarbitaal Brotisolaam Brotizolam Delorasepaam Delorazepam  
Diasepaam Diazepam Dikaaliumklorasepaat Clorazepate dipotassium Estasolaam  
Estazolam Etakloorvinüül Ethchlorvynol Etinamaat Ethinamate Etüülamfetamiin  
(N-etüülamfetamiin) Etilamfetamine (N-ethylamphetamine) Etüül-loflasepaat Ethyl  
loflazepate Fenasepaam Phenazepam Fendimetraasiin Phendimetrazine Fenkamfamiin  
Fencamfamin Fenobarbitaal Phenobarbitaal Fenproporeks Fenproporex Fentermiin  
Phentermine Fludiasepaam Fludiazepam Flurasepaam Flurazepam Halasepaam Halazepam  
Haloksasolaam Haloxazolam Heksobarbitaal Hexobarbitaal Heptabarbitaal Heptabarbitaal  
Kamasepaam Camazepam Ketamiin Ketamine Ketasolaam Ketazolam Klobasaam Clobazam  
Kloksasolaam Cloxazolam Klonasepaam Clonazepam Kloordiasepoksiid Chlordiazepoxide  
Klorasepaat Clorazepate Klotiasepaam Clotiazepam Lefetamiin (SPA) Lefetamine (SPA)  
Loprasolaam Loprazolam Lorasepaam Lorazepam Lormetasepaam Lormetazepam  
Masindool Mazindol Medasepaam Medazepam Mefenoreks Mefenorex Meprobamaat  
Meprobamate Mesokarb Mesocarb Metoheksitaal Methohexital Metüülfenobarbitaal  
Methylphenobarbitaal Metüprülloon Methyprylon Midasolaam Midazolam Modafiniil  
Modafinil Naatriumoksübutüraat Sodium oxybate Nimetasepaam Nimetazepam Nitrasepaam  
Nitrazepam Nordasepaam Nordazepam Oksasepaam Oxazepam Oksasolaam Oxazolam  
Pemoliin Pemoline Pinasepaam Pinazepam Pipradrool Pipradrol Prasepaam Prazepam  
Propüülheksedriin Propylhexedrine Pürovaleroon Pyrovalerone Sekbutabarbitaal  
Secbutabarbitaal Temasepaam Temazepam Tetrasepaam Tetrazepam Tiopentaal  
Thiopentaal Triasolaam Triazolam Vinbarbitaal Vinbarbitaal Vinüülbitaal Vinylbital  
Zolpideem Zolpidem Zopikloon Zopiclone Sotsiaalministri 18. mai 2005. a määruse  
nr 73 «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil  
käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja  
psühhotroopsete ainete nimekirjad» lisa 2 [Kehtetu - RTL 2006, 33, 598 – jõust. 23.04.2006]