

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

Sotsiaalminister
määrus
terviktekst
21.12.2007
31.12.2008

Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu

Vastu võetud 18.02.2005 nr 31
[RTL 2005, 23, 316](#)
jõustumine 01.03.2005

Muudetud järgmiste määrustega (kuupäev, number, avaldamine Riigi Teatajas, jõustumise aeg):

7.10.2005/103 ([RTL 2005, 105, 1604](#)) 21.10.2005

13.12.2007/82 ([RTL 2007, 96, 1616](#)) 21.12.2007

Määrus kehtestatakse «[Ravimiseaduse](#)» § 17 lõike 1 ja § 19 lõike 5 alusel.

§ 1. Reguleerimisala

Määrusega kehtestatakse:

- 1) Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade (edaspidi *eriluba nõudev kaup*) loetelu;
- 2) Ravimiameti eriluba (edaspidi *eriluba*) nõudva kauba sisse- ja väljaveo tingimused ja kord, sh sisse- või väljaveoks eriloa taotlemise, eriloa väljastamise, sisse- või väljaveost teavitamise tingimused ja kord ning meditsiinilisel või teaduslikul eesmärgil kasutatava inim- või loomset päritolu kudede, rakkude ja organite puhul tingimused, mille korral on nende sisse- või väljaveoks nõutav eriloa olemasolu või Ravimiameti teavitamine;
- 3) reisija poolt ravimite meditsiinilisel eesmärgil isiklikuks või temaga kaasasolevate loomade tarbeks kaasavõtmise ja ravimite posti teel saatmise tingimused;
- 4) müügiloata ravimi kasutamiseks arsti või veterinaararsti meditsiiniliselt põhjendatud kirjaliku taotluse vormid.

§ 2. Eriluba nõudvate kaupade loetelu

Eriluba nõudvateks kaupadeks on:

- 1) lisas 9 nimetatud kaubad;
- 2) ravimi valmistamiseks kasutatavad toimeained.

§ 3. Eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo tingimused

(1) Eriluba on nõutav järgmiste eriluba nõudvate kaupade sisse- ja väljaveoks:

- 1) «[Ravimiseaduse](#)» § 21 alusel, sh välisabina sisseveetavad ravimid;
- 2) kliinilises uuringus kasutatavad ravimid;
- 3) imporditavad ja eksporditavad ravimid, sh toimeained;
- 4) sisse- ja väljaveetavad muud eriluba nõudvad kaubad.

(2) Ravimiameti teavitamine on nõutav järgmiste eriluba nõudvate kaupade sisse- ja väljaveol:

- 1) Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigist sisseveetavad ja liikmesriiki väljaveetavad ravimid, sh toimeained, v.a kui neil on olemas sisse- või väljaveoluba;
- 2) ravimi müügiloa taotlemiseks esitatavad näidised.

(3) Sisse- ja väljaveetava kauba kogus ja loetelu ei tohi ületada eriloal märgitud. Kaup peab olema saatedokumentide ja eriloa alusel samastatav.

(4) Kui müügiloa hoidja on määranud ravimit sissevedava vastavat tegevusluba omava isiku või isikud, võib seda ravimit sisse vedada üksnes määratud isik.

(5) Teisese müügiloa saanud ravimeid ei ole lubatud sisse vedada, kui teisese müügiloa saanud ravimi päritolumaal on nimetatud ravimil müügiluba kehtetuks tunnistatud või lõppenud.

(6) Meditsiinilisel või teaduslikul eesmärgil kasutatavate inim- või loomset päritolu kudede, rakkude ja organite sisse- ja väljaveoks ei ole nõutav Ravimiameti eriluba ega teavitamine, kui:

- 1) nimetatud kaupu ei kasutata raviotstarbel või ravimpreparaatide valmistamiseks ja
- 2) nimetatud kaupade kogus ühes katsutis või viaalis ei ületa 20 milliliitrit või üldkogusena ühes saadetises 1 kilogrammi.

§ 4. Sisse- või väljaveoloa taotlemine

(1) Ravimiameti eriluba tuleb taotleda iga eriluba nõudva kauba saadetise kohta. Taotluses tuleb märkida eriluba nõudva kauba saatja (edaspidi *väljavedaja*) ja saaja (edaspidi *sissevedaja*) nimi, aadress, kontaktandmed, saadetise piiriületuskoht ja transpordiviis ning andmed ravimite ja muude eriluba nõudvate kaupade kohta.

(2) Ravimite kohta esitatavateks andmeteks on:

- 1) ravimi nimetus;
- 2) ravimvorm;
- 3) toimeaine(d) ja selle (nende) sisaldus;
- 4) kogus pakendis;
- 5) müügiloa hoidja ja tootja;
- 6) ravimi ATC-kood;
- 7) pakendite arv.

(3) Kui imporditavaid ravimeid ei kasutata Eestis, peab taotlusel olema vastav kinnitus.

(4) Müügiloata ravimi sisseveol «Ravimiseaduse» § 21 lõikes 1 nimetatud juhul tuleb taotluses märkida Ravimiametis arsti või veterinaararsti esitatud ravimi kasutamisluba saamise taotlusele antud number.

(5) Kliinilise uuringu ravimite sisse- ja väljaveoks eriloo taotlemisel esitatavateks andmeteks on:

- 1) kliinilise uuringu teostamiseks Ravimiametis antud viitenumber;
- 2) ravimi nimetus;
- 3) ravimvorm;
- 4) toimeaine(d) ja selle (nende) sisaldus;
- 5) kogus pakendis;
- 6) pakendite arv.

(6) Muude eriluba nõudvate kaupade kohta esitatavateks andmeteks on:

- 1) eriluba nõudva kauba nimetus;
- 2) kogus pakendis;
- 3) pakendite arv;
- 4) selgitus eriluba nõudva kauba kasutamise otstarbe kohta.

(7) Eriloo taotlusel peab olema kuupäev, taotleja nimi ja kontaktandmed.

(8) Narkootiliste või psühhotroopsete ainete eriloo taotluses peab olema nende ainete käitlemise eest vastutava isiku nimi ja allkiri. Taotluses peavad olema märgitud andmed riigilõivu tasumise kohta (maksja nimi, pank, maksmise kuupäev) või lisatud riigilõivu tasumist tõendav dokument.

§ 5. Eriluba nõudva kauba sisse- või väljaveost teavitamine

(1) «Ravimiseaduse» § 19 lõike 1 punktis 2 nimetatud juhul teatab ravimite sisse- või väljavedaja Ravimiametile järgmised andmed:

- 1) sisse- või väljaveo toimumise kuupäev;
- 2) saatja ning saaja nimi, aadress ja kontaktandmed;
- 3) ravimi nimetus;
- 4) ravimvorm;
- 5) toimeaine(d) ja selle (nende) sisaldus;
- 6) kogus pakendis;
- 7) müügiloa hoidja ja tootja;
- 8) ravimi ATC-kood;
- 9) pakendite arv;
- 10) koodikeskuse kood.

(2) Teavitaja märgib teatisele järjekorranumbri, teataja nime, kontaktandmed ja teatise koostamise kuupäeva.

(3) Kui § 3 lõike 2 punkti 1 alusel sisseveetavaid ravimeid ei kasutata Eestis, peab teavitusel olema sellekohane kinnitus.

(4) Ravimiamet teavitab teatise kättesaamisest.

§ 6. Taotlus müügiloata ravimi kasutamiseks

(1) «Ravimiseaduse» § 21 lõikes 1 nimetatud juhul peab Ravimiametile esitatav taotlus müügiloata ravimi kasutamiseks sisaldama järgmisi andmeid:

- 1) ravimi nimetus;
- 2) toimeaine(d) ja selle (nende) sisaldus;
- 3) ravimvorm;
- 4) ravimi manustamisviis;
- 5) kogus pakendis;
- 6) tootja;
- 7) ravimi kogus kuni 12 kuu vajaduseks;
- 8) meditsiiniline põhjendus ravimi kasutamise vajaduse kohta;
- 9) patsiendi perekonnanimi, kui ravimit taotletakse konkreetse patsiendi jaoks;
- 10) ravimit väljastava apteegi andmed ning veterinaararsti taotluse puhul apteegi või ravimite hulgimüügiettevõtte andmed (nimi, aadress, telefon, faks, e-post).

(2) Lõikes 1 nimetatud taotlus esitatakse määruse lisas 7 või 8 toodud vormis.

(3) «Ravimiseaduse» § 21 lõigetes 7 ja 8 nimetatud juhtudel peab taotlus müügiloata ravimi kasutamiseks sisaldama lõike 1 punktides 1–8 nimetatud andmeid.

(4) «Ravimiseaduse» § 21 lõike 7 punktis 1 nimetatud juhul tuleb lisada taotletav diagnoos ning vastav rahvusvahelise haiguste klassifikaatori kood. Meditsiiniline põhjendus peab olema üksikasjalik ning kajastama taotletava diagnoosiga seisundi ravi kõiki viise ning taotletava ravimi efektiivsust ja ohutust võrreldes teiste raviviisidega. Põhjendus peab olema varustatud viidetega avaldatud teaduslikele uuringutele, lisada tuleb uuringute publikatsioonide koopiaid.

(5) Taotluses peavad olema märgitud arsti või veterinaararsti nimi ja kontaktandmed (töökoht, töökoha aadress, arsti kood, veterinaararstil tegevusloa number, telefon, e-post) ning taotlus peab olema kinnitatud allkirja ja kuupäevaga. «Ravimiseaduse» § 21 lõike 7 punktis 1 nimetatud juhul peab taotluse kinnitama erialaorganisatsiooni esindamisõigust omav isik.

§ 7. Sisse- ja väljaveoloo vormistamine

(1) Eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveoluba trükitakse kollasele Ravimiameti blanketile lisades 1 ja 2 ettenähtud vormis.

(2) Kliinilise uuringu ravimi sisse- ja väljaveoluba trükitakse kollasele Ravimiameti blanketile lisades 3 ja 4 ettenähtud vormis.

(3) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja neid sisaldavate ravimite sisseveoluba trükitakse roosale Ravimiameti blanketile lisas 5 ettenähtud vormis.

(4) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja neid sisaldavate ravimite väljaveoluba trükitakse rohelisele Ravimiameti blanketile lisas 6 ettenähtud vormis.

(5) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning neid sisaldavate ravimite sisseveoloo vormistab Ravimiamet kahes eksemplaris: esimese eksemplari esitab sissevedaja impordi korral tollile tollivormistuseks, teise eksemplari väljastab Ravimiamet esitamiseks saatja riigi pädevale asutusele.

(6) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning neid sisaldavate ravimite väljaveoloo vormistab Ravimiamet kolmes eksemplaris: esimese eksemplari esitab väljavedaja ekspordi korral tollile tollivormistuseks, teise eksemplari lisab väljavedaja kauba saatedokumentidele ning kolmanda eksemplari saadab Ravimiamet sihtmaal asuvale pädevale asutusele kinnituse saamiseks.

(7) Teiste kaupade eriloo vormistab Ravimiamet ühes eksemplaris, mille sisse- või väljavedaja esitab impordi või ekspordi korral tollivormistuseks.

(8) Kui vormistatud ja väljastatud eriloo alusel sisse- või väljavedu ei toimunud, peab sissevedaja või väljavedaja tagastama eriloo Ravimiametile kohe pärast selle kehtivusaja lõppu.

§ 8. Ravimid isiklikuks tarbimiseks

(1) Eestisse saabuv ja Eestist lahkuv reisija võib kaasa võtta ravimeid, mida ta kasutab meditsiinilisel eesmärgil isiklikuks või temaga kaasasolevate loomade tarbeks.

(2) Ravimiameti loata võib isiklikuks tarbeks kaasa võtta kuni viis erineva nimetusega ravimpreparaati, iga ravimpreparaati kuni viis jaemüügipakendit ning kaasasolevate loomade tarbeks kuni viis erineva nimetusega ravimpreparaati, iga ravimpreparaati kuni kolm jaemüügipakendit.

(3) Jaemüügipakendi suurus on tahketel ravimvormidel kuni 100 ühikut, pulbritel lahuse valmistamiseks 500 g, homöopaatilistel graanulitel 50 g, infusioonilahustel ja suukaudsetel lahustel 500 ml, süstitavatel ravimvormidel 10 ampulli või vialli, välispidistel ravimitel 200 ml või 200 g, droogidel 100 g.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(4) Ilma Raviameti loata võib narkootilisi või psühhotropseid aineid kaasa võtta ühe jaemüügipakendi suurusega kuni 20 ühikut ning ravimitega peab kaasas olema arsti, loomadel kasutatavate ravimite puhul veterinaararsti teatis ravimi vajaduse kohta või retsepti koopia, välja arvatud lõigetes 4¹ ja 4² toodud juhtudel. Narkootilisi või psühhotropseid aineid võib reisi jaoks kaasa võtta kuni 30 päevaseks raviks vajalikus koguses.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(4¹) Juhul kui isik, kelle püsiv elukoht on Eestis, soovib sõita teise Schengeni konventsiooniosalise riigi territooriumile, võib ta narkootilisi või psühhotropseid aineid kaasa võtta reisi kestuse ajaks vajaminevas koguses, kuid mitte enam kui 30 päevaseks raviks. Iga kaasasoleva arsti retsepti järgse narkootilise või psühhotropse aine kohta peab kaasas olema Raviameti poolt väljastatud tunnistus.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(4²) Isikul, kelle püsiv elukoht on teises Schengeni konventsiooniosalises riigis, peab iga kaasasoleva narkootilise või psühhotropse aine kohta olema oma elukohariigis välja antud Schengeni konventsiooni artikli 75 vormi kohane tunnistus.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(5) Kui kaasavõetavate ravimite kogus ületab lõikes 2, 3 või 4 nimetatud kogust, tuleb Raviameti luba taotleda kõikide kaasavõetavate ravimite jaoks.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(6) Ravimite postiga saatmine välismaale või Eestisse võib toimuda ainult füüsilise isiku poolt füüsilisele isikule. Postiga saatmisel võib ühes saadetises Raviameti loata olla kuni viis lõikes 3 nimetatud suurusega avamata jaemüügipakendit. Ravimid peavad olema tootja pakendis.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(7) Kui posti teel saadetavate ravimite kogus ületab lõigetes 3 või 6 nimetatud kogust, tuleb Raviameti luba taotleda kõikidele saadetises olevatele ravimitele.

(8) Postiga ei või saata narkootilisi ja psühhotropseid aineid ja neid sisaldavaid ravimeid ning täisverd ja verekomponente.

(9) Raviameti loa saamiseks tuleb lõigetes 4, 5 ja 7 kirjeldatud juhtudel esitada järgmised andmed:

- 1) taotleja nimi ja kontaktandmed;
- 2) andmed lähte- ja sihtriigi kohta;
- 3) ravimite nimekiri (ravimi nimetus, toimeaine sisaldus ja ravimvorm, pakendi suurus ja pakendite koguarv);
- 4) retseptiravimite puhul arsti, loomadel kasutatavate ravimite puhul veterinaararsti teatis ravimite vajaduse kohta.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(9¹) Raviameti tunnistuse saamiseks lõikes 4¹ kirjeldatud juhul tuleb esitada käesoleva määruse lisas 10 kehtestatud vormi kohane taotlus või selle koopia iga kaasavõetava arsti retsepti järgse narkootilise või psühhotropse aine kohta. Taotluse või selle koopia edastab Raviametile ravimi väljastanud apteek vahetult pärast ravimi väljastamist.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(9²) Käesoleva paragrahvi lõikes 9¹ nimetatud taotluse punktid A, B ja C15-20 täidab ravimid määranud arst. Taotluse punktid C14 ja C21 täidab ravimi väljastaja.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(9³) Raviamet väljastab käesoleva määruse lisas 11 toodud tunnistuse 5 tööpäeva jooksul, arvates nõuetekohase taotluse või taotluse koopia saamisest. Tunnistus kehtib kuni 30 päeva.

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

(10) Ravimite postimüük ja interneti teel tellitud ravimite kätetoimetamine posti teel või kullerposti teenusega on keelatud.

§ 9. Määruse jõustumine

- (1) Määrus jõustub 2005. a 1. märtsil.
- (2) Määruse § 5 lõike 1 punkt 10 jõustub 2005. a 1. oktoobril.

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 1

Kehtib kuni:pp-kk-aaaa
Eriloa nr:S-xxxx/ppkkaa

ERILUBA NÕUDVA KAUBA SISSEVEOLUBA

Ravimiamet lubab Eestisse sisse vedada järgmisi eriluba nõudvaid kaupu nimetatud kogustes:

Kauba saatja:
Kauba saaja:
Kaupade loetelu ja kogused:

Kuupäev
Ametinimetus
Nimi

.....
Allkiri

Lisa 2 sotsiaalministri 18.02.2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» juurde

[RTL 2005, 105, 1604– jõust. 21.10.2005]

Kehtib kuni:pp-kk-aaaa
Eriloa nr:V-xxxx/ppkkaa

ERILUBA NÕUDVA KAUBA VÄLJAVEOLUBA

Ravimiamet lubab Eestist välja vedada järgmisi eriluba nõudvaid kaupu nimetatud kogustes:

Kauba saatja:
Kauba saaja:
Kaupade loetelu ja kogused:

Kuupäev
Ametinimetus
Nimi

.....
Allkiri

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse
nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba
sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks
tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise
tingimused ja kord, erilubade vormid ning
Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu»
lisa 3

Kehtib kuni:pp-kk-aaaa
Eriloa nr:S-xxxxK/ppkkaaaa

KLIINILISE UURINGU RAVIMI SISSEVEOLUBA

Ravimiamet lubab Eestisse sisse vedada järgmisi kliinilise uuringu ravimeid nimetatud kogustes:

Kauba saatja:
Kauba saaja:
Kaupade loetelu ja kogused: Kliinilise uuringu viitenumber:

Kuupäev
Ametinimetus
Nimi

.....
Allkiri

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse
nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba
sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks
tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise
tingimused ja kord, erilubade vormid ning
Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu»
lisa 4

Kehtib kuni:pp-kk-aaaa
Eriloa nr:V-xxxxK/ppkkaaaa

KLIINILISE UURINGU RAVIMI VÄLJAVEOLUBA

Ravimiamet lubab Eestist välja vedada järgmisi kliinilise uuringu ravimeid nimetatud kogustes:

Kauba saatja:
Kauba saaja:
Kaupade loetelu ja kogused: Kliinilise uuringu viitenumber:

Kuupäev
Ametinimetus
Nimi

.....
Allkiri

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse
nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba
sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks
tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise
tingimused ja kord, erilubade vormid ning
Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu»

Expiration date:dd-mm-yyyy
Authorization No:I-xxxxN/ddmmyy

IMPORT AUTHORIZATION

On behalf of the Republic of Estonia, the State Agency of Medicines, in the meaning of the national legislation and the International Conventions on Narcotic Drugs and Psychotropic Substances, hereby authorizes the following import:

Exporter:
Via
Importer:
Quantity and designation of the substances or preparations:
Quantity and designation of narcotic drug or psychotropic substance contained:

Date
 On behalf of the State Agency of Medicines
 Name

 Signature
 Title

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 6

Expiration date:dd-mm-yyyy
Authorization No:E-xxxxN/ddmmyyyy

EXPORT AUTHORIZATION

On behalf of the Republic of Estonia, the State Agency of Medicines, in the meaning of the national legislation and the International Conventions on Narcotic Drugs and Psychotropic Substances, hereby authorizes, with reference to the Import Authorization mentioned below, the following export:

Import Authorization:
Issued by
Exporter:
Importer:
Quantity and designation of the substances or preparations:
Quantity and designation of narcotic drug or psychotropic substance contained:

Date
 On behalf of the State Agency of Medicines
 Name

 Signature
 Title

ENDORSEMENT:

The substance(s) and/or preparation(s) mentioned in this export authorization has (have) been imported during the

_____ quarter of _____

in the amounts indicated

only in the amount of _____

(Signature, date)

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 7

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

Ravimiamet

Nooruse 1, Tartu 50411

Tel: 7 374 140

Faks: 7 374 152

**TAOTLUS
müügiloata ravimi kasutamiseks**

1. Taotletava ravimi nimetus	
1.1. Toimeaine(te) nimetus	1.2. Ravimvorm ja toimeaine sisaldus
1.3. Manustamisviis	1.4. Kogus pakendis
1.5. Ravimi tootja	2. Ravimi kogus (kuni 12 kuu vajadus)
3. Taotluse meditsiiniline põhjendus (diagnoosikood; selgitus, miks ei ole võimalik kasutada müügiloaga ravimit, millised ravimid on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundinud kõrvaltoimeid jmt)	
4. Arsti kinnitus	
<input type="checkbox"/>	
Käesolevaga kinnitan, et ravimit kasutatakse minu poolt ravitava inimese ravis.	
Patsiendi nimi: _____	
<input type="checkbox"/>	
Käesolevaga kinnitan, et ravimit kasutatakse tervishoiu- või hoolekandeesutuses, mille ravitöö või farmakoterapia eest olen vastutav.	
Tervishoiu- või hoolekandeesutuse nimi: _____	
Taotleja ametikoht: _____	

Kuupäev	Arstinimi	Allkiri	Arstikood
Arsti kontaktandmed: aadress, telefon ja e-post			
5. Täitmiseks apteegis			
Apteegi nimi ja aadress, telefon, faks, e-post:			
6. Täitmiseks Ravimiametis		Taotlusnr	
Ravimi kuuluvus ATC-klassifikatsiooni alusel:			
Ravimiameti otsus:			
(Kuupäev)	(Nimi)	(Allkiri)	

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 8

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

Ravimiamet

Nooruse 1, Tartu 50411

Tel: 7 374 140

Faks: 7 374 142

TAOTLUS müügiloota ravimi veterinaarseks kasutamiseks

1. Taotletava ravimi nimetus			
1.1. Toimeaine(te) nimetus		1.2. Ravimvorm ja toimeaine sisaldus	
1.3. Manustamisviis		1.4. Kogus pakendis	
1.5. Ravimi tootja		2. Ravimi kogus (kuni 12 kuu vajadus)	
3. Taotluse põhjendus (selgitus, miks ei ole võimalik kasutada müügiloota ravimit jmt)			
4. Veterinaararsti kinnitus			
Käesolevaga kinnitan, et ravim on ette nähtud minu järelevalve all olevate loomade raviks.			
Kuupäev	Veterinaararstinimi	Allkiri	Tegevusloanumber
Veterinaararsti kontaktandmed: aadress, telefon ja e-post			
5. Täitmiseks hulgimüügi ettevõttes ja/või apteegis			
Hulgimüügi ettevõtte ja/või apteegi nimi ja aadress, telefon, faks, e-post:			
6. Täitmiseks Ravimiametis		Taotlusnr	
Ravimi kuuluvus ATC-klassifikatsiooni alusel:			
Ravimiameti otsus:			
(Kuupäev)	(Nimi)	(Allkiri)	

**RAVIMIAMETI ERILUBA NÕUDVATE KAUPADE LOETELU, KOOS VASTAVATE
KOMBIINEERITUD NOMENKLATUURI 2005 KAUBAPOSITSIOONIDEGA**

1211 30 00	kokalehed
1211 40 00	magunavarred (<i>unimaguna ürt</i>)
ex 1301 90 00	kanep ja selle töötlemisproduktid
1302 11 00	oopium
ex 1302 19 90	kanep ja selle töötlemisproduktid
ex 1302 39 00	kanep ja selle töötlemisproduktid
2905 51 00	etakloorvinüül
ex 2918 19 80	naatriumoksübutüraat
	GHB
ex 2921 30 99	propüülheksedriin
2921 46 00	amfetamiin
	bensfetamiin
	deksamfetamiin
	etüülamfetamiin
	fenkamfamiin
	fentermiin
	lefetamiin (SPA)
	levamfetamiin
ex 2921 49 80	mefenoreks
	etitsükliidiin (PCE)
	fenfluramiin
	levometamfetamiin
2922 14 00	dekstropoksüfeen
ex 2922 19 80	alfametadool
	alfatsetüülmetadool
	atsetüülmetadool
	beetaatsetüülmetadool
	beetametadool
	dimefeptanool
	dimenoksadool
ex 2922 29 00	noratsümetadool
2922 31 00	broolamfetamiin
	amfepramoon
	metadoon
ex 2922 39 00	normetadoon
	isometadoon
	katinoon
	ketamiin
2922 44 00	tilidiin
ex 2922 49 95	amineptiin
ex 2922 50 00	alfametüülamiinoetüülketoon
	STP (DOM)
	tramadool
2924 11 00	meprobamaat
2924 24 00	etinamaat
ex 2924 29 95	diampromiid
	heksapropümaat

2925 12 00	glutetimiid
2926 30 00	fenproporeks
	metadooni vaheprodukt
2932 95 00	tetrahüdrokannabinoolid (kõik isomeerid)
ex 2932 99 70	tenamfetamiin
ex 2932 99 85	DMHP
	1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin
	N-etüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin
	N-etüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-EB)
	N-etüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaanamiin (MDP-3-EB)
	N-hüdroksüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-OHB)
	N-hüdroksüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaanamiin (MDP-3-OHB)
	N-metüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin
	N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-MB, MBDB)
	N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaanamiin (MDP-3-MB, MBDB)
	N,N-dimetüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin
	N,N-dimetüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-MMB)
	N,N-dimetüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaanamiin (MDP-3-MMB)
	paraheksüül
	1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-B)
	1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaanamiin (MDP-3-B)
2933 33 00	alfentanüül
	anileridiin
	besitramiid
	bromasepaam
	difenoksiin
	difenoksülaat
	dipipanoon
	fenoperidiin
	fentanüül
	fentsükliidiin (PCP)
	ketobemidoon
	metüülfenidaat
	pentasotsiin
	petidiin
	petidiini vaheprodukt A
	pipradrool
	piritramiid
	propiraam
	trimeperidiin
2933 39 10	ketobemidoonhüdrokloriid
ex 2933 39 99	alfameprodiin
	alfametüülfentanüül
	alfaprodiin
	allüülprodiin
	atsetüülalfametüülfentanüül
	beetahüdroksüfentanüül

	beetahüdroksümetüülfentanüül
	beetameprodiin
	beetaprodiin
	bensetidiin
	etokseridiin
	fenampromiid
	fenasotsiin
	hüdroksüpetidiin
	metasotsiin
	metüülfentanüül
	norpipanoon
	parafluorfentanüül
	PEPAP
	petidiini vaheprodukt B, C
	piminodiin
	proheptasiin
	properidiin
	remifentanüül
2933 41 00	levorfanool
ex 2933 49 90	butorfanool
	drotebanool
	fenomorfaan
	levofenatsüülmorfaan
	levometorfaan
	norlevorfanool
	ratsemotorfaan
	ratsemorfaan
2933 53	allobarbitaal
	amobarbitaal
	butaalbitaal
	butobarbitaal
	metüülfenobarbitaal
	pentobarbitaal
	sekbutabarbitaal
	sekobarbitaal
	tsüklobarbitaal
2933 53 10	vinüülbitaal
	barbitaal
	fenobarbitaal
ex 2933 54 00	aprobarbitaal
	heksobarbitaal
	heptabarbitaal
	metoheksitaal
	tiopentaal
2933 55 00	vinbarbitaal
	meklokvaloon
	metakvaloon
	loprasolaam
	tsipeprool
2933 72 00	klobasaam
	metüülprüloon
2933 91	alprasolaam
	delorasepaam
	diasepaam
	dikaaliumklorasepaat
	estasolaam
	etüül-loflasepaat
	fenasepaam
	fludiasepaam
	flunitrasepaam

	flurasepaam
	halasepaam
	kamasepaam
	klonasepaam
	klorasepaat
	lorasepaam
	lormetasepaam
	masindool
	medasepaam
	midasolaam
	nimetasepaam
	nitrasepaam
	nordasepaam
	oksasepaam
	pinasepaam
	prasepaam
	pürovaleroon
	temasepaam
	tetrasepaam
	triasolaam
2933 91 10	klordiasepoksiid
ex 2933 99 90	etonitaseen
	etrüptamiin
	klonitaseen
	rolitsükliidiin (PHP, PCPY)
	zolpideem
ex 2934 10 00	klometiasool
2934 91 00	aminoreks
	brotisolaam
	dekstromoramiid
	fendimetrasiin
	fenmetrasiin
	halokasolaam
	ketasolaam
	kloksasolaam
	klotiasepaam
	mesokarb
	okasolaam
	pemoliin
	sufentanüül
ex 2934 99 90	alfametüültiofentanüül
	dietüültiambuteen
	dimetüültiambuteen
	dioksafetüülbutüraat
	etüülmetüültiambuteen
	fenadoksoon
	furetidiin
	levomoramiid
	metüültiofentanüül
	moramiidi vaheprodukt
	morferidiin
	ratsemoramiid
	tenotsükliidiin (TCP)

2937	Hormoonid, prostaglandiinid, tromboksaanid ja leukotrieenid, looduslikud või sünteesitud; nende derivaadid ja struktuurianaloogid, k.a modifitseeritud ahelaga polüpeptiidid, mida kasutatakse eeskätt hormoonidena
2939	Looduslikud või sünteesitud taimsed alkaloidid, nende soolad, eetrid, estrid ja muud derivaadid
2941	Antibiootikumid
3001	Näärmed ja muud kuivatatud organid (pulbrina või muul kujul); organoteraapias kasutatavad näärmete, muude organite ja nende eritiste ekstraktid; hepariin, selle soolad; organoteraapiaks ja profülaktikaks kasutatavad mujal nimetamata inim- või loomorganismist pärit ained
3002	Inimveri; ravi, profülaktika või diagnostika otstarbel ettevalmistatud loomaveri; antiseerumid ja muud verefraktsioonid ning modifitseeritud immunoloogilised tooted, k.a need, mis on saadud biotehnoloogiliste menetluste abil; vaktsiinid, toksiinid (v.a mikroorganismide kultuurid)
3003	Ravis või profülaktikas kasutatavad kahest või enamast komponendist kokkusegatud ravimid (v.a rubriikide 3002, 3005 ja 3006 ravimid), kindlatesse doosidesse jaotamata ja jaemüügiks pakendamata
3004	Ravis või profülaktikas kasutatavad komponentidest kokkusegatud või ühekomponendised ravimid, väljamõõdetud doosidena (k.a transdermaalse manustamise süsteemi abil kasutatavad doosid) või jaemüügipakendis (v.a rubriikide 3002, 3005 ja 3006 tooted)
3006 30 00	kontrastained röntgenoloogilisteks uuringuteks; patsiendile manustatavad diagnostilised reaktiivid
3006 60	hormoonidel, muudel rubriigi 2937 toodetel või spermiitsiididel põhinevad keemilised rasestumisvastased vahendid
3006 80 00	ravimijäätmed

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 10

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete teistesse riikidesse kaasavõtmise tunnistuse taotlus

A. Retsepti kirjutanud arst		
2) Perekonnanimi	Eesnimi	Telefon
3) Aadress (tervishoiuteenuse osutaja nimi ja tegevuskoha aadress)		
Kui väljastaja on arst:		
4) Arstipitser	Arstiallkiri	
B. Patsient		
5) Perekonnanimi	Eesnimi	
6) Passi või muu reisidokumendi number		
7) Sünnikoht		
8) Sünniaeg		
9) Kodakondsus		
10) Sugu		

11) elukoha aadress Eestis (linn/asula, tänav/maja, korter nr)
12) Reisi kestus päevades
C. Määratud ravim
14) Ravimpreparaadi nimetus
15) Ravimvorm
16) Toimeaine rahvusvaheline nimetus
17) Toimeaine sisaldus
18) Kasutamisyjuhend
19) Toimeaine üldkogus
20) Retsepti ajaline kehtivus päevades
21) Märkused (retsepti nr, ravimi väljastanud apteegi nimi, väljastamiskoha aadress, ravimi väljastanud isiku nimi ja allkiri)
Tunnistus saata ...

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31 «Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Ravimiameti eriluba nõudvate kaupade loetelu» lisa 11

[RTL 2007, 96, 1616 – jõust. 21.12.2007]

Schengeni konventsiooni artikli 75 vormi kohane ravi tõttu kaasaskantavate narkootiliste ja psühhotroopsete ainete tunnistus

1) Riik	Linn	Kuupäev
A. Retsepti kirjutanud arst		
2) Perekonnanimi	Eesnimi	Telefon
3) Aadress		
B. Patsient		
5) Perekonnanimi	Eesnimi	
6) Passi või muu isikut tõendava dokumendi number		
7) Sünnikoht		
8) Sünniaeg		
9) Kodakondsus		
10) Sugu		
11) Aadress		
12) Reisi kestus päevades		
13) Tunnistuse kehtivusaeg – kõige rohkem 30 päeva		
C. Määratud ravim		
14) Ravimpreparaadi nimetus		
15) Ravimvorm		
16) Toimeaine rahvusvaheline nimetus		
17) Toimeaine sisaldus		
18) Kasutamisyjuhend		
19) Toimeaine üldkogus		
20) Retsepti ajaline kehtivus päevades		
21) Märkused		
D. Väljastav asutus		
22) Nimi		
23) Aadress		Telefon

Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for the purpose of medical treatment – Article 75 of the Schengen Convention	Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques – Article 75 de la Convention d’application de l’Accord de Schengen
(1) Country, town, date	pays, ville, date
A. Prescribing doctor	Médecin prescripteur
(2) Name, first name, tel	nom, prénom, téléphone
(3) Address	adresse
(4) Where Issued by a doctor: doctor’s stamp and signature	en cas de délivrance par un médecin: cachet, signature du médecin
B. Patient	Patient
(5) Name, first name	nom, prénom
(6) No of passport or other identification document	n° du passeport ou du document d’identité
(7) Place of birth	lieu de naissance
(8) Date of birth	date de naissance
(9) Nationality	nationalité
(10) Sex	sexe
(11) Address	adresse
(12) Duration of travel in days	durée du voyage en jours
(13) Validity of authorisation from/to – maximum 30 days	durée de validité de l’autorisation du/au – max. 30 jours
C. Prescribed drug	Médicament prescrit
(14) Trade name or special preparation	nom commercial ou préparation spéciale
(15) Dosage form	forme pharmaceutique
(16) International name of active substance	dénomination internationale de la substance active
(17) Concentration of active substance	concentration de la substance active
(18) Instructions for use	mode d’emploi
(19) Total quantity of active substance	quantité totale de la substance active
(20) Duration of prescription in days – maximum 30 days	durée de la prescription, en jours – max. 30 jours
(21) Remarks	remarques
D. Issuing authority	Autorité qui délivre
(22) Name	nom
(23) Address, tel	adresse, téléphone
(24) Authority’s stamp and signature	sceau, signature de l’autorité