

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

Sotsiaalminister
määrus
terviktekst
01.01.2023
02.03.2023
RT I, 29.12.2022, 5

Narkootiliste ja psühhotropsete ainete nimekirjad ning nende ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemine

[RT I, 12.07.2022, 2- jõust. 15.07.2022]

Vastu võetud 18.05.2005 nr 73
[RTL 2005, 57, 807](#)
jõustumine 05.06.2005

Muudetud järgmiste aktidega

Vastuvõtmine	Avaldamine	Jõustumine
10.04.2006	RTL 2006, 33, 598	23.04.2006
13.11.2007	RTL 2007, 88, 1477	26.11.2007
09.07.2008	RTL 2008, 61, 875	26.07.2008, osaliselt 1.01.2009
10.07.2009	RTL 2009, 59, 872	24.07.2009
27.11.2009	RTL 2009, 89, 1308	11.12.2009
18.11.2010	RT I, 26.11.2010, 5	29.11.2010
03.02.2011	RT I, 09.02.2011, 3	12.02.2011
08.09.2011	RT I, 30.11.2011, 13	03.12.2011
27.03.2013	RT I, 02.04.2013, 4	05.04.2013
07.06.2013	RT I, 14.06.2013, 1	17.06.2013
18.09.2013	RT I, 20.09.2013, 5	23.09.2013
21.11.2013	RT I, 26.11.2013, 4	29.11.2013
27.02.2014	RT I, 28.02.2014, 11	03.03.2014
28.05.2014	RT I, 30.05.2014, 6	02.06.2014
28.11.2014	RT I, 03.12.2014, 7	06.12.2014
11.12.2014	RT I, 12.12.2014, 5	15.12.2014
31.03.2015	RT I, 02.04.2015, 10	05.04.2015
02.06.2015	RT I, 05.06.2015, 6	08.06.2015
07.08.2015	RT I, 12.08.2015, 3	15.08.2015
30.10.2015	RT I, 04.11.2015, 1	07.11.2015
10.02.2016	RT I, 12.02.2016, 3	15.02.2016
09.05.2016	RT I, 11.05.2016, 1	14.05.2016
03.06.2016	RT I, 07.06.2016, 3	10.06.2016
20.07.2016	RT I, 22.07.2016, 3	25.07.2016
07.09.2016	RT I, 13.09.2016, 4	16.09.2016
17.10.2016	RT I, 18.10.2016, 3	21.10.2016
29.05.2017	RT I, 01.06.2017, 5	04.06.2017
22.11.2017	RT I, 29.11.2017, 12	02.12.2017
09.04.2018	RT I, 13.04.2018, 2	16.04.2018
10.07.2018	RT I, 13.07.2018, 10	16.07.2018
17.01.2020	RT I, 21.01.2020, 11	24.01.2020
16.02.2021	RT I, 23.02.2021, 17	26.02.2021
08.07.2022	RT I, 12.07.2022, 2	15.07.2022
20.10.2022	RT I, 29.10.2022, 2	01.11.2022
20.12.2022	RT I, 29.12.2022, 3	01.01.2023

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–VI (lisa 1).
[RT I, 11.05.2016, 1- jõust. 14.05.2016]

§ 2. Määruse kohaldamine

Määruses kehtestatud nõuded kuuluvad kohaldamisele narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemisel füüsilise või juriidilise isiku majandus- või kutsetegevuse raames, sh laevadel ja õhusõidukites (edaspidi *ettevõtte*).
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 3. Narkootilised ja psühhotroopsed ained

(1) Narkootilised ja psühhotroopsed ained on käesoleva määruse lisa 1 kehtestatud nimekirjades loetletud ained, ainete rühmadesse kuuluvad ained ja nende ainete isomeerid, estrid, eetrid ja soolad ning nimetatud aineid sisaldavad ravimid.

[RT I, 11.05.2016, 1- jõust. 14.05.2016]

(1¹) VI nimekirja kuuluvate riikliku ekspertiisiasutuse akti alusel identifitseeritud ainete täieliku loetelu avaldab Raviamet oma kodulehel identifitseerimisest arvates kolme tööpäeva jooksul.

[RT I, 11.05.2016, 1- jõust. 14.05.2016]

(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, dihydrokodeiinile, etüülmorfiinile, folkodiinile, kodeiinile, nikodikodiinile, nikokodiinile või norkodeiinile ühte või mitut mitternarkootilist toimeainet;

5) ravimpreparaadid, mis sisaldavad atsetüüldihüdrokodeiini, dihydrokodeiini, 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 metüütselluloosi.

(3) Eriarvestusele kuuluvateks narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks (edaspidi *eriarvestusele kuuluvad ained*) on I ja II nimekirjas loetletud ained, VI nimekirjas loetletud ainete rühmadesse kuuluvad ained ning kodeiin ja etüülmorfiin puhta ainenä.

[RT I, 11.05.2016, 1- jõust. 14.05.2016]

(4) Arvestusele kuuluvateks narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks (edaspidi *arvestusele kuuluvad ained*) on III ja IV nimekirjas loetletud ained, välja arvatud kodeiin ja etüülmorfiin puhta ainenä.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 4. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemise ning arvestuse ja aruandluse eeskiri ning narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemise eest vastutav isik

(1) Igas narkootilisi ja psühhotropseid aineid käitlevas ettevõttes peab ettevõtte juht või tema määratud isik kirjalikult nimetama narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemise, arvestuse ja aruandluse eest vastutava füüsilise isiku ning tema äraolekul teda asendava isiku.

(2) Lõikes 1 nimetatud vastutav isik peab kirjalikult määrama isiku (isikud), kellel on juurdepääs narkootilistele ja psühhotropsetele ainetele ja kellel on õigus nimetatud aineid vastu võtta ja väljastada.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(3) Narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemise, arvestuse ja aruandluse kohta peavad olema 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 kaks aastat.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(4) Narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse eeskirjades tuleb üksikasjalikult kirjeldada kõiki narkootiliste ja psühhotropsete ainetega seotud toimingute tegemist, arvestuse pidamist ja aruandlust ning toimingute dokumenteerimist ja dokumentatsiooni säilitamist.

(5) Lõikes 3 nimetatud eeskirju tuleb tutvustada ettevõtte narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemisega seotud töötajatele. Eeskirjadega tutvumist peab töötaja kinnitama allkirja ja tutvumise kuupäevaga.

2. peatük

NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE KÄITLEMINE

§ 5. Sisse- ja väljavedu

(1) Narkootiliste ja psühhotropsete ainete sisse- ja väljavedu toimub «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud õigusaktides sätestatud tingimustel ja korras.

(2) [Kehtetu -RT I, 13.04.2018, 2- jõust. 16.04.2018]

§ 6. Säilitamise üldnõuded

(1) Narkootilisi ja psühhotropseid aineid peab säilitama nii, et oleks välistatud nende sattumine kõrvaliste isikute kätte.

(2) Narkootiliste ja psühhotropsete ainete säilitusruum võib olla avatud ainult siis, kui seal viibib § 4 lõikes 1 või 2 nimetatud isik.

(3) Narkootiliste ja psühhotropsete ainete säilitamise kapis on lubatud säilitada ainult narkootilisi ja psühhotropseid aineid ning nendega seonduvat dokumentatsiooni. Kapp võib olla avatud ainult siis, kui sinna pannakse või sealt võetakse nimetatud aineid või dokumentatsiooni.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(4) Ruum, kus säilitatakse narkootilisi või psühhotropseid aineid, peab olema varustatud valvesignalisatsiooniga. Nimetatud nõuet ei kohaldata laevadel ja õhusõidukites.

(5) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(6) Haiglaapteek peab kontrollima teda moodustanud tervishoiuteenuse osutaja poolt narkootiliste ja psühhotropsete ainete säilitamist ning arvestuse pidamist vähemalt üks kord aastas. Tulemused peab dokumenteerima ning tuleb kinnitada kontrollimise kuupäeva ja kontrolli läbi viinud töötaja ja § 4 lõikes 1 nimetatud isiku allkirjaga.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 7. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamine

(1) Ravimite tootmis- või hulgemüügiettevõttes 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 hulgimüügiettevõttes tuleb eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitada lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis asuvas lukustatavas kapis. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamisruumis on lubatud säilitada ainult narkootilisi ja psühhotroopseid aineid ja nende seonduvat dokumentatsiooni. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(3) Eriarvestusele kuuluvaid aineid tuleb lõikes 1 nimetatud ettevõtetes säilitada selleks ette nähtud lukustatavas kapis. Apteegis ei tohi eriarvestusele kuuluvate ainete kapp asuda müügisaalis ega apteegi klientidele nähtavas kohas. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 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 ega apteegi klientidele nähtavas kohas. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(2) Arvestusele kuuluvaid aineid võib säilitada koos eriarvestusele kuuluvate ainetega § 7 lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis samas kapis või lahtisel riulil. Paragrahvi 7 lõikes 1 nimetatud ettevõtetes võib arvestusele kuuluvaid aineid säilitada koos eriarvestusele kuuluvate ainetega samas kapis. Juhul, kui arvestusele ja eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitatakse samas kapis, peavad nimetatud ained olema selgelt eristatud. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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. Ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõttes võivad erandina teostada sisseveetud narkootiliste ja psühhotroopsete ainete vastuvõtukontrolli hiljemalt nimetatud ainete saabumisele järgneval tööpäeval. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(2) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(3) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(4) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(5) Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu kohta ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõttes ning eriarvestusele kuuluvat ainet sisse vedanud üld- ja veterinaarapteegi tegevusloa omaja ja veterinaararsti kutsetegevuse loa omaja juures koostatakse vastuvõtuakt, mille allkirjastab vastuvõtukontrolli tegija. Lahkevused võrreldes saatedokumendiga peavad olema dokumenteeritud. [RT I, 29.10.2022, 2- jõust. 01.11.2022]

(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) saatedokumendil 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 sisseveetud ravimite kohta edastatakse Ravimiametile elektrooniliselt viie tööpäeva jooksul alates eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtukontrolli teostamisest. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(8) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise õigust omav ettevõtte võib narkootilisi ja psühhotroopseid aineid väljastada üksnes apteekidele ning ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõtetele ja teistele isikutele, kellel on Ravimiameti luba või seadusandlusest tulenev õigus nimetatud ainete hankimiseks. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(9) Väljastamiseks komplekteeritavaid eriarvestusele kuuluvaid aineid tuleb kuni transpordipakendisse pakendamiseni säilitada nimetatud ainete säilitamisruumis ning lisada transpordipakendisse vahetult enne transpordipakendi sulgemist. [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(10) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(11) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete vastuvõtul ja väljastamisel ravimite käitlemise tegevusloa omaja poolt kohaldatakse „Ravimiseaduses“ ja selle alusel ravimite vastuvõtule ja väljastamisele kehtestatud tingimusi,

arvestades „Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seadusest“ ja käesolevast määrusest tulenevate erisustega.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(12) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(13) Eriarvestusele kuuluvate ainete väljastamisel apteegist, tootmis- või hulгимүүгiettevõttest tuuakse nimetatud ained saatelehel eraldi välja.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(14) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(15) Eriarvestusele kuuluvad ained väljastatakse apteegist ettevõtte volitatud isikule. Volitusel peavad olema volitatud isiku nimi ja isikukood.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(16) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(17) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 10. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete hävitamiseks kokkukogumine ja hävitamine

[Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

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) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(3) Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestust võib pidada elektrooniliselt või paberkandjal.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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) Paberkandjal peetava arvestuse kanded peavad olema tehtud nummerdatud lehtedega dokumenti loetavas ja kustumatus kirjas. Parandused peavad olema varustatud parandaja allkirja ja kuupäevaga, esialgne kanne peab olema nähtav. Paranduste tegemisel ei ole lubatud kasutada kustutuskummi, korrektuurpliiaitsit, -vedelikku vms.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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. Originaalpakendist väiksema ravimikoguse puhul võib arvestust pidada ühikute kaupa. Ühikute kaupa arvestamisel tuleb dokumenteerida originaalpakendi partii number. Teaduslikul eesmärgil narkootilisi ja psühhotroopseid aineid käitlevas ettevõttes võib arvestust pidada rahvusvahelise mõõtühikute süsteemi mõõtühikus.

[RT I, 04.11.2015, 1- jõust. 07.11.2015]

(9) Andmed eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu ja väljastamise kohta peavad olema arvestusdokumentatsiooni kantud ühe tööpäeva jooksul arvates ravimi saabumisest või väljastamisest. Arvestusele kuuluvate ainete sissetulekud peavad olema arvestusdokumentatsiooni kantud ühe tööpäeva jooksul arvates ravimi saabumisest.

[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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) Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestusdokumentatsiooni ja arvestuse aluseks olnud dokumente peab ettevõttes säilitama vähemalt kolm aastat viimase sissekande tegemise kuupäevast arvates. [RT I, 30.05.2014, 6- jõust. 02.06.2014]

(12) Arvestuse pidamine ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevettes toimub nimetatud ettevõtetele «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud korras käesolevast määrusest tulenevate erisustega.

§ 12. Eriarvestusele kuuluvate ainete arvestus ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevettes ja apteegis

(1) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(2) Arvestusdokumentatsiooni kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta: [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

- 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 eriarvestusdokumentatsiooni sissekannete järgi; [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]
- 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 laoseisu. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva.

(5) Arvestusliku ja tegeliku laoseisu 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) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(2) Arvestusdokumentatsiooni kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta: [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

- 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 eriarvestusdokumentatsiooni sissekannete järgi; [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]
- 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 hulгимүүгiettevettes 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. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku laoiseisu. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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 kutsetegevuse loa omaja poolt

[RT I, 29.10.2022, 2- jõust. 01.11.2022]

(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. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku jääki. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 16. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus teistes ettevõtetes

(1) [Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(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. peatükk

ERIARVESTUSELE JA ARVESTUSELE KUULUVATE AINETE ARUANDLUS

§ 17. Üldsätted

(1) Kvartaalselt esitatavad aruanded tuleb Ravimiametile esitada Ravimiameti veebilehe (Kliendiportaal) kaudu iga kvartali esimese kuu 15-ndaks kuupäevaks.
[RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

(2) Ravimiametile esitatud aruannete koopiaid peavad olema ettevõttes kättesaadavad.

§ 18. Aruandlus ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes

(1) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes 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 hulгимүүги tegevusloa omaja nimi ja tegevuskoha aadress;
- [RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

- 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) tegevusloa omaja nimi ja tegevuskoha aadress;

[RT I, 29.10.2022, 2- jõust. 01.11.2022]

2) vastutava isiku nimi;

3) eriarvestusele või arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis ja pakendikood;

[RT I, 29.10.2022, 2- jõust. 01.11.2022]

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 Raviametile järgmise aasta prognoosi tootmises kasutatavate eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete koguste kohta.

§ 18¹. Aruandlus apteegis ja veterinaararsti kutsetegevuse loa omaja juures

Aruandlusperioodil eriarvestusele või arvestusele kuuluvaid aineid sisse või välja vedanud üld- ja veterinaarapteegi tegevusloa omaja ja veterinaararsti kutsetegevuse loa omaja peavad esitama aruande § 18 lõike 1 punktis 2 nimetatud tegevuse kohta § 18 lõikes 3 nimetatud andmetega ning lisama aruandesse ravimi pakendite summaarse ostuhinna iga ravimi kohta.

[RT I, 29.10.2022, 2- jõust. 01.11.2022]

§ 19. Aruandlus apteegis

[Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

§ 20. Aruandlus teistes ettevõtetes

[Kehtetu -RT I, 20.09.2013, 5- jõust. 23.09.2013]

Sotsiaalministri 18. mai 2005. a määrus nr 73

„Narkootiliste ja psühhotropsete ainete nimekirjad ning nende ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemine”

Lisa 1

(tervise- ja tööministri 20.12.2022 määruse nr 93 sõnastuses)

[RT I, 29.12.2022, 3- jõust. 01.01.2023]

NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE JA AINERÜHMAD NIMEKIRJAD I–VI

I NIMEKIRI

Ainete eestikeelne nimetus	Ainete inglisekeelne nimetus
1-(1-bensofuraan-5-üül)-N-etüülpropan-2-amiin (5-EAPB)	1-(1-benzofuran-5-yl)-N-ethylpropan-2-amine (5-EAPB)
1-(4-bromo-2,5-dimetoksisüfenüül)-2-aminoetaan (2C-B; Nexus; BDMPEA)	1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine; (2C-B; Nexus; BDMPEA)
1-(bensofuraan-5-üül)-N-metüülpropan-2-amiin (5-MAPB)	1-(benzofuran-5-yl)-N-methylpropan-2-amine (5-MAPB)
1B-LSD(4-butüürüül-N,N-dietüül-7-metüül 4,6,6a,7,8,9-heksahüdroindolo[4,3-fg]kinoliin-9-karboksamiid)	1B-LSD(4-butyryl-N,N-diethyl-7-methyl- 4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9 carboxamide)

1cP-LSD(Curie Acid; Curie); 1- tsüklopropionüül-lüsergiinhappedietüülamiid; 1- (tsüklopropankarbonüül)- lüsergiinhappe dietüülamiid;4- (tsüklopropan-karbonüül)- N,Ndietüül-7- metüül-4,6,6a,7,8,9- heksahüdroindool[4,3- fg]kinoliin-9-karboksamiid	1cP-LSD(Curie Acid; Curie); 1- cyclopropionyllysergicacid diethylamide; 1- (cyclopropanecarbonyl)- lysergic aciddiethylamide;4- (cyclopropanecarbonyl)- N,Ndiethyl-7- methyl-4,6,6a,7,8,9- hexahydroindolo[4,3- fg]quinoline-9- carboxamide
1-naftalenüül(1-pentüül-1H-indasool-3-üül)- metanoon; THJ-018	1-naphthalenyl(1-pentyl-1H-indazol-3-yl)- methanone; THJ-018
1-propionüül-lüsergiinhappedietüülamiid; N,N- dietüül-7-metüül-4- propanoüül-6,6a,8,9- tetrahüdroindool[4,3- fg]kinoliin-9-karboksamiid (1P-LSD; 1p-LSD)	1-propionyl-lysergicacid diethylamide; N,N- diethyl-7- methyl-4-propanoyl-6,6a,8,9- tetrahydroindolo[4,3- fg]quinoline-9- carboxamide (1P-LSD; 1p-LSD)
1V-LSD(N,N-dietüül-7-metüül-4- pentanoüül- 4,6,6a,7,8,9-heksahüdroindolo[4,3- fg]kinoliin-9-karboksamiid)	1V-LSD(N,N-diethyl-7- methyl-4-pentanoyl- 4,6,6a,7,8,9- hexahydroindolo[4,3fg]quinoline-9-carboxamide)
2-(4-bromo-2,5-dimetoksüfenüül)-N- [(2- metoksüfenüül)metüül]etaanamiin (25B-NBOMe; 2C-B-NBOMe; NBOMe-2C-B)	2-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)-N- [(2- methoxyphenyl)methyl]ethanamine (25B- NBOMe; 2C-B-NBOMe; NBOMe-2C-B)
2-(4-jodo-2,5-dimetoksüfenüül)-N-[(2- metoksüfenüül)metüül]etaanamiin(25I-NBOMe; 2C-I- NBOMe; NBOMe-2C-I)	2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)-N-[(2- methoxyphenyl)methyl]-ethanamine (25I- NBOMe; 2C-I-NBOMe; NBOMe-2C-I)
2-(4-kloro-2,5-dimetoksüfenüül)-N- [(2- metoksüfenüül)metüül]etaanamiin (25C-NBOMe; 2C-C-NBOMe; NBOMe-2C-C)	2-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)-N- [(2- methoxyphenyl)methyl]-ethanamine (25C- NBOMe; 2C-C-NBOMe; NBOMe-2C-C)
2,4,5-trimetoksüamfetamiin (TMA-2)	2,4,5-trimethoxyamphetamine (TMA-2)
2,5-dimetoksü-4-(n)-propüülthiofenetüülamiin (2C- T-7)	2,5-dimethoxy-4-(n)-propylthiophenethylamine (2C- T-7)
2,5-dimetoksü-4-etüülfenetüülamiin(2C-E); 1- (2,5- dimetoksü-4-etüülfenüül)-2-aminoetaan	2,5-dimethoxy-4-ethyl-phenethylamine(2C-E); 1-(2,5- dimethoxy-4-ethylphenyl)-2- aminoethane
2,5-dimetoksü-4-etüülthiofenetüülamiin (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-kloroamfetamiin (DOC); 1-(4- kloro-2,5-dimetoksüfenüül)propan-2-amiin	2,5-dimethoxy-4-chloroamphetamine (DOC); 1- (4- chloro-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amine
2,5-dimetoksü-4-propüülfenetüülamiin(2C-P); 2- (2,5- dimetoksü-4-propüülfenüül)etaanamiin	2,5-dimethoxy-4-propylphenethylamine;(2C- P); 2- (2,5-dimethoxy-4- propylphenyl)ethanamine
2-amino-1-(4-bromo-2,5-dimetoksüfenüül)etaan- 1- oon (bk-2C-B)	2-amino-1-(4-bromo-2,5- dimethoxyphenyl)ethan-1- one (bk-2C-B)
2-aminoindaan (2-AI); 2,3-dihüdro-1H-indeen-2- amiin	2-aminoindane (2-AI); 2,3-dihydro-1H-inden-2- amine
3,4-dikloro-N- [(1- dimetüülamino)tsükloheksüülmetüül]bensamiid (AH-7921)	3,4-dichloro-N- [(1- dimethylamino)cyclohexylmethyl]benzamide (AH-7921)
3,4-dikloro-N-[2-(dimetüülamino)tsükloheksüül]- N- metüülbensamiid (U-47700)	3,4-dichloro-N-[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- N- methylbenzamide (U-47700)
3,4-metüleendioksümetkatinoon (metüloon, bk- MDMA);	3,4-methylenedioxymethcathinone (methylone, bk- MDMA)
3-fluorofenmetrasiin(3-FPM); 3F-fenmetrasiin; 2- (3- fluorofenüül)-3-metüülmorfoliin	3-fluorophenmetrazine(3-FPM); 3F- phenmetrazine; 2- (3-fluorophenyl)-3- methylmorpholine
3-fluorometkatinoon (3-FMC); (RS)-1-(3- fluorofenüül)-2-metüülaminopropan-1-oon	3-fluoromethcathinone (3-FMC); (RS)-1-(3- fluorophenyl)-2-methylaminopropan-1-one
3-metoksüfentsükliidiin (3-MeO-PCP); 1-[1-(3- metoksüfenüül)tsükloheksüül]-piperidiin	3-methoxyphencyclidine (3-MeO-PCP); 1-[1- (3- methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine
3-metüülmetkatinoon (3-MMC); 1-(3- metüülfenüül)-2-(metüülamino)propan-1-oon	3-methylmethcathinone (3-MMC); 1-(3- methylphenyl)-2-(methylamino)propane-1-one
3-trifluorometüülfenüülpiperasiin (TFMPP); 1-[3- (trifluorometüül)fenüül]piperasiin	3-trifluoromethylphenylpiperazine (TFMPP); 1- [3- (trifluoromethyl)phenyl]piperazine
4,4'-DMAR; para-metüül-4 -metüülaminoreks; 4,4'- dimetüülaminoreks	4,4'-DMAR; para-methyl-4-methylaminorex; 4,4'- dimethylaminorex

4-atsetoksü-N,N-dimetüültrüptamiin(4-AcO-DMT; 4-atsetoksü-DMT);O-atsetüülpsilotsiin; psilatsetiin; 3-[2-(dimetüülamino)etüül]-1H-indool- 4-üülatsetaat	4-acetoxy-N,N-dimethyltryptamine(4-AcO- DMT; 4-acetoxy-DMT);O-acetylpsilocin; psilacetin; 3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1H-indol- 4-yl acetate
4-fluoroamfetamiin (4-FA; 4-FMP); 1-(4-fluorofenüül)propaan-2-amiin	4-fluoroamphetamine (4-FA; 4-FMP); 1-(4-fluorophenyl)propan-2-amine
4-fluoroetüülfenidaat;p-fluoroetüülfenidaat; etüül- (4-fluorofenüül)(piperidiin-2-üül)atsetaat (4F- EPH)	4-fluoroethylphenidate; p-fluoroethyl- phenidate; ethyl 2-(4-fluorophenyl)-2-(piperidin- 2-yl)acetate (4F-EPH)
4-fluorometamfetamiin (4-FMA); (RS)-1-(4-fluorofenüül)-N-metüülpropaan-2-amiin	4-fluoromethamphetamine (4-FMA); (RS)-1-(4-fluorophenyl)-N-methylpropan-2-amine
4-fluorometüülfenidaat (4F-MPH); metüül-2-(4-fluorofenüül)-2-(2-piperidüül)atsetaat	4-fluoromethylphenidate (4F-MPH); methyl-2- (4-fluorophenyl)-2-(2-piperidyl)acetate
4F-MDMB-BICA(4-fluoro-MDMB-BICA,4- fluoroMDMB-BUTICA);metüül-2-({[1-(4- fluorobutüül)-1H-indool-3-üül]karbonüül}amino)- 3,3-dimetüülbutanoaat; metüül-N-[1-(4- fluorobutüül)-1H-indool-3-karbonüül]-3-metüülvalinaat	4F-MDMB-BICA,(4-fluoro-MDMB-BICA;4- fluoro-MDMB-BUTICA);methyl 2-({[1-(4- fluorobutyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}amino)-3,3- dimethylbutanoate; methylN-[1-(4-fluorobutyl)- 1H-indole-3-carbonyl]-3-methylvalinate
4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA); metüül-2-(1-(4-fluorobutüül)-1H-indasool-3- karboksamido)-3,3-dimetüülbutanoaat	4F-MDMB-BINACA (4F-MDMB-BUTINACA); methyl2-(1-(4-fluorobutyl)-1H-indazole-3- carboxamido)-3,3-dimethylbutanoate
4-metamfetamiin (4-metüülamfetamiin; 4-MA)	4-methylamphetamine (4-MA)
4-metoksümetkatinoon (metedroon, bk-PMMA, PMMC);	4-methoxymethcathinone (methedrone, bk-PMMA, PMMC)
4-metüülaminoreks	4- methylaminorex; (+-)-cis-2-amino-4-methyl-5- phenyl-2-oxazoline
4-metüületkatinoon (4-MEC)	4-Methylethcathinone (4-MEC)
4-metüülmetkatinoon (mefedroon, 4-MMC)	4-methylmethcathinone (mephedrone, 4-MMC)
4-metüültioamfetamiin (4-MTA)	4-methyltioamphetamine (4-MTA)
5-(2-aminopropüül)indool (5-API, 5-IT)	5-(2-aminopropyl)indole (5-API, 5-IT)
5,6-metüüenedioksü-2-aminoindaan (MDAI); 6,7-dihüdro-5H-tsöklopenta[f][1,3]bensodioksool- 6-amiin	5,6-methylenedioxy-2-aminoindane (MDAI); 6,7-dihydro-5H-cyclopenta[f][1,3]benzodioxol- 6-amine
5F-AKB48 (AKB-48F; 5-fluoro-AKB-48); N-(1- adamantüül)-1-(5-fluoropentüül)-1H-indasool-3- karboksamiid	5F-AKB48 (AKB-48F; 5-Fluoro-AKB-48); N-(1- adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3- carboxamide
5F-AMB; 5F-AMB-PINACA; metüül-2-({[1-(5- fluoropentüül)-1H-indasool-3- üül]karbonüül}amino)-3-metüülbutanoaat	5F-AMB; 5F-AMB-PINACA; methyl 2-({[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl]carbonyl}amino)- 3-methylbutanoate
5F-MDMB-PICA(5F-MDMB-2201,5- fluoroMDMB- PICA);metüül-2-[[1-(5- fluoropentüül)indool-3- karbonüül]amino]-3,3-dimetüülbutanoaat; metüül-N-{{[1-(5- fluoropentüül)-1H-indool-3- üül]karbonüül}-3-metüülvalinaat	5F-MDMB-PICA(5F-MDMB-2201,5- fluoroMDMB-PICA);methyl 2-[[1-(5- fluoropentyl)indole-3-carbonyl]amino]-3,3- dimethyl-butanoate; methylN-{{[1-(5- fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-methylvalinate
5F-MDMB-PINACA(5F-metüül-AMB, 5-fluoro- MAMB;5-fluoro ADB); metüül-[2-(1-(5- fluoropentüül)-1H-indasool-3-karboksamido)-3,3-dimetüülbutanoaat]	5F-MDMB-PINACA(5F-methyl-AMB, 5-fluoro- MAMB;5-fluoro ADB); methyl-[2-(1-(5- fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoate]
5F-PB-22; 1-(5-fluoropentüül)-1H-indool-3-karboksüülhappe 8-kinoliinüülester	5F-PB-22; 1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester
5F-UR-144(XLR-11); (1-(5-fluoropentüül)-1H- indool-3-üül)(2,2,3,3-tetrametüülsüklopropüül)metanoon	5F-UR-144 (XLR-11); (1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3- tetramethylcyclopropyl)methanone
5-metoksü-N,N-dimetüültrüptamiin(5-MeO- DMT); 2-(5-metoksü-1H-indool-3-üül)-N,N-dimetüületaamiin	5-methoxy-N,N-dimethyltryptamine(5-MeO- DMT); 2-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)-N,N-dimethylethanamine
6-(2-aminopropüül)bensofuraan (6-APB)	6-(2-aminopropyl)benzofuran (6-APB)
6-etüül-6-nor-lüsergiinhappedietüülamiid (ETH- LAD);(6aR,9R)N,N-dietüül-7-etüül-4,6,6a,7,8,9- heksahüdroindolo-[4,3-fg]kinoliin-9-karboksamiid	6-ethyl-6-nor-lysergicacid diethylamide (ETH- LAD); (6aR,9R)N,N-diethyl-7-ethyl- 4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo-[4,3-fg]quinoline- 9-carboxamide
7-hüdroksümetragüniin	7-hydroxymitragynine

AB-CHMINACA;N-[(1S)-1-(aminokarbonüül)-2- metüülpropüül]-1-(tsükloheksüülmetüül)-1H- indasool-3-karboksamiid	AB-CHMINACA;N-[(1S)-1-(aminokarbonüül)-2- metüülpropüül]-1-(tsükloheksüülmetüül)-1H- indasool-3-karboksamiid
AB-FUBINACA;N-(1-amino-3-metüül-1- oksobutaan-2-üül)-1-(4-fluorobensüül)-1H- indasool-3-karboksamiid	AB-FUBINACA;N-(1-amino-3-methyl-1- oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole- 3-carboxamide
AB-PINACA; N-(1-amino-3-metüül-1-oksobutaan- 2-üül)-1-pentüül-1H-indasool-3-karboksamiid	AB-PINACA; N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan- 2-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide
ADB-CHMINACA; N-[1-(aminokarbonüül)-2,2- dimetüülpropüül]-1-(tsükloheksüülmetüül)-1H- indasool-3-karboksamiid	ADB-CHMINACA; N-[1-(aminokarbonüül)-2,2- dimethylpropyl]-1-(cyclohexylmethyl)-1H- indazole-3-carboxamide
ADB-FUBINACA;N-[(1S)-1-(aminokarbonüül)- 2,2-dimetüülpropüül]-1-[(4-fluorofenüül)metüül]- 1H- indasool-3-karboksamiid	ADB-FUBINACA;N-[(1S)-1-(aminokarbonüül)- 2,2-dimethylpropyl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]- 1H- indazole-3-carboxamide
ADB-PINACA; N-(1-amino-3,3-dimetüül-1- oksobutaan-2-üül)-1-pentüül-1H- indasool-3- karboksamiid	ADB-PINACA; N-(1-amino-3,3-dimethyl-1- oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3- carboxamide
alfa-metüültrüptamiin (AMT; α -MT); 2-(1H-indool- 3-üül)-1-metüül-etüülamiin	alpha-methyltryptamine (AMT; α -MT); 2-(1H- indol-3-yl)-1-methyl-ethylamine
alfa-pürrolidinoheksanofenoon (alfa-PHP, α - PHP);2-(pürrolidiin-1-üül)-1-(fenüül)heksaan-1- oon	alpha-pyrrolidinohexanophenone (alfa-PHP, α - PHP);2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(phenyl)hexan-1- one
alfa-pürrolidinoheptanofenoon(PV8; alfa- PHPP; alfa-PEP);alfa-pürrolidinoheptiofenoon; α - pürrolidinoenantofenoon;1-fenüül-2-(1- pürrolidiinüül)heptaan-1-oon	alpha-pyrrolidinoheptanophenone(PV8; alfa- PHPP; alfa- PEP); alpha- pyrrolidinoheptiophenone; α - pyrrolidinoenantophenone;1- phenyl-2-(1- pyrrolidinyl)heptan-1-one
alfa-pürrolidinovalerofenoon (alfa-PVP; α -PVP); 1-fenüül-2-(1-pürrolidiinüül)-1-pentanoon	alpha-pyrrolidinovalerophenone (alfa-PVP; α - PVP); 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone
AM-2201; 1-[(5-fluoropentüül)-1H-indool-3-üül]- (naftaleen-1-üül)metanoon	AM-2201; 1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]- (naphthalen-1-yl)methanone
AMB-FUBINACA (FUB-AMB; MMB- FUBINACA); metüül-2-[[1-[(4- fluorofenüül)metüül]indasool-3- karbonüül]amino]-3- metüülbutanoaat	AMB-FUBINACA(FUB-AMB; MMB- FUBINACA); methyl 2-[[1-[(4- fluorophenyl)methyl]indazole-3- carbonyl]amino]-3- methylbutanoate
Amfetamiin	Amphetamine (amphetamine); (+-)-alfa- methylphenethylamine
Amineptiin	Amineptine; (7-[(10,11-dihydro-5H- dibenzo[a,d]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid)
APINACA, AKB48; 1-pentüül-N- tritsüklo[3.3.1.1.3,7]dets-1-üül-1H- indasool-3- karboksamiid	APINACA, AKB48; 1-pentyl-N- tricyclo[3.3.1.1.3,7]dec-1-yl-1H- indazole-3- carboxamide
Atsetüülfentanüül; N-(1-fenetüül-piperidiin-4-üül)- N-fenüülacetamiid	Acetylfentanyl; N-(1-phenethylpiperidin-4-yl)-N- phenylacetamide
Bensüülpiperasiin (BZP)	Benzylpiperazine (BZP)
Broolamfetamiin (DOB)	Brolamfetamine (DOB); (+-)-4-bromo-2,5- dimethoxy-alfa-methylphenethylamine
Brorfiin; 1-[1-[1-(4-bromofenüül)etüül]-4- piperidiinüül]-1,3-dihüdro-2H-bensimidasool-2- oon	Brorphine; 1-[1-[1-(4- bromophenyl)ethyl]-4- piperidinyl]-1,3-dihydro-2H- benzimidazol-2-one
Bufedroon(MABP); α -metüülaminobutürofenoon; 2- (metüülamino)-1-fenüülbutaan-1-oon	Buphedrone(MABP); α - methylamino- butyrophenone; 2-(methylamino)-1- phenylbutan-1-one
Butüloon (bk-MBDB); 1-(1,3-bensodioksool-5- üül)-2- (metüülamino)butaan-1-oon	Butylone (bk-MBDB); 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)- 2- (methylamino)butan-1-one
CP 47497; 5-(1,1-dimetüülheptüül)- 2-[(1R,3S)-3- hüdroksütsükloheksüül]fenool	CP 47497; 5-(1,1-dimethylheptyl)- 2-[(1R,3S)-3- hydroxycyclohexyl]phenol
CP 47497-C6-homoloog; 5-(1,1- dimetüülheksüül)- 2- [(1R,3S)-3-hüdroksütsükloheksüül]fenool	CP 47497-C6-homologe; 5-(1,1- dimethylhexyl)- 2- [(1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl]phenol
CP 47497-C8-homoloog;5-(1,1-dimetüülloktüül)- 2- [(1R,3S)-3-hüdroksütsükloheksüül]fenool	CP 47497-C8-homologe;5-(1,1-dimethyloctyl)- 2- [(1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl]phenol

CP47497-C9-homoloog; 5-(1,1-dimetüülnonüül)- 2-[(1R,3S)-3-hüdroksütsükloheksüül]fenool	CP 47497-C9-homologe; 5-(1,1- dimethylnonyl)- 2-[(1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl]phenol
CUMYL-4CN-BINACA; 1-(4-tsüanobutüül)-N-(1-metüül-1-fenüületüül)indasool-3-karboksamiid	CUMYL-4CN-BINACA; 1-(4-cyanobutyl)-N-(1-methyl-1-phenylethyl)indazole-3-carboxamide
Deksamfetamiin	Dexamfetamine (dexamphetamine); (+)-alfa-methylphenethylamine
Deskloroetisolaam (ETZ-2); 2-etüül-9-metüül-4-fenüül-6H-tieno[3,2-f][1,2,4]triasool[4,3- a][1,4]diasepiin; etisolaam-2	Deschloroetizolam (ETZ-2); 2-ethyl-9-methyl-4-phenyl-6H-tieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]diazepin; etizolam-2
Desoksüpipradrool (2-DPMP); 2-(difenüülmetüül)piperidiin; 2- beshüdrüülpiperidiin; deoksüpipradrool	Desoxypipradrol (2-DPMP); 2-(diphenylmethyl)piperidine; 2- benzhydrylpiperidine; desoxypipradrol
Dietüülrüptamiin (DET)	Diethyltryptamine (DET); 3-[2-(diethylamino)ethyl]indole
Difenidiin; 1-(1,2-difenüületüül)piperidiin	Diphenidine; 1-(1,2-diphenylethyl)piperidine
Diklasepaam(klorodiasepaam); 7-kloro-5-(2- klorofenüül)-1-metüül-1,3-dihüdro-2H-1,4-bensodiasepiin-2-oon	Diclazepam(chlorodiazepam); 7-chloro-5-(2- chlorophenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
Dimetoksüamfetamiin (DMA)	Dimethoxyamfetamine (DMA); (+-)-2,5- dimethoxy-alfa-methylphenethylamine
Dimetoksüfenüülamfetamiin (DOET)	DOET; 4-ethyl-2,5-dimethoxy-alfa-methyl-phenethylamine
Dimetüülamüülamiin; 1,3-dimetüülamüülamiin; metüülheksaanamiin,4-metüül-2-heksaanamiin (DMAA; 1,3-DMAA)	Dimethylamylamine; 1,3-dimethylamylamine; methylhexamine; 4-methyl-2-hexanamine (DMAA; 1,3-DMAA)
Dimetüülrüptamiin (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
Efenidiin; N-etüül-1,2-difenüületüülamiin (NEDPA; EPE)	Ephenidine; N-ethyl-1,2-diphenylethylamine (NEDPA; EPE)
Eriline abuurapuu	Mitragyna speciosa (Kratom)
Esketamiin*	Esketamine*
Etisolaam; 4-(2-klorofenüül)-2-etüül-9-metüül-6H- tieno[3,2-f][1,2,4]triasool[4,3-a][1,4]diasepiin	Etizolam;4-(2-chlorophenyl)-2-ethyl-9-methyl- 6H-thieno[3,2-f][1,2,4]-triazolo[4,3- a][1,4]diazepine
Etitsükliidiin (PCE)	Eticyclidine (PCE); N-ethyl-1- phenylcyclohexylamine
Etrüptamiin	Etryptamine
Etüloon (bk-MDEA; MDEC); 2-etüülamino-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)propaan-1-oon	Ethylone (bk-MDEA; MDEC); 2-ethylamino-1- (3,4-methylenedioxyphenyl)propan-1-one
Eütüloon; 1-(1,3-bensodioksool-5-üül)-2-(etüülamino)butaan-1-oon;N-etüülbutüloon; bk- EBDB	Eutylone; 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)butan-1-one;N-ethylbutylone; bk- EBDB
Etüülfenidaat (EP); etüül-2-fenüül-2-(piperidiin-2-üül)atsetaat	Ethylphenidate (EP); ethyl-2-phenyl-2- (piperidin-2-yl)acetate
Fenetülliin	Fenetylline; 7-[2-[(alfa-methylphenethyl)-amino]ethyl]theophylline
Fenmetraasiin	Phenmetrazine; 3-methyl-2-phenylmorpholine
Fentsükliidiin (PCP)	Phencyclidine (PCP); 1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine
Flualprasolaam;8-kloro-6-(2-fluorofenüül)-1- metüül-4H-[1,2,4]triasool[4,3- a][1,4]bensodiasepiin	Flualprazolam;8-chloro-6-(2-fluorophenyl)-1- methyl-4H-[1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]benzodiazepine
Flubromasepaam; 7-bromo-5-(2-fluorofenüül)- 1,3-dihüdro-2H-1,4-bensodiasepiin-2-oon	Flubromazepam; 7-bromo-5-(2-fluorophenyl)- 1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
Flubromasolaam;8-bromo-6-(2-fluorofenüül)-1- metüül-4H-[1,2,4]triasool- [4,3a][1,4]bensodiasepiin	Flubromazolam;8-bromo-6-(2-fluorophenyl)-1- methyl-4H-[1,2,4]triazolo- [4,3a][1,4]benzodiazepine
Flunitrasolaam(FNTZ); 6-(2-fluorofenüül)-1- metüül-8-nitro-4H-[1,2,4]triasool[4,3- a][1,4]bensodiasepiin;1-metüül-8-nitro-6-(2- fluorofenüül)-4H-[1,2,4]triasool[4,3- a][1,4]bensodiasepiin	Flunitrazolam(FNTS); 6-(2-fluorophenyl)-1- methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]benzodiazepine;1- methyl-8-nitro-6-(2- fluorophenyl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]benzodiazepine

Furanüülfentanüül;N-fenüül-N-[1-(2-fenetüül)piperidiin-4-üül]-furaan-2-karboksamiid; 2-furanoüülfentanüül; despropionüülfuranoüülfentanüül	Furanylfantanyl; N-phenyl-N-[1-(2-phenethyl)piperidin-4-yl]-furan-2-carboxamide; 2-furanooylfentanyl; despropionyl furanoyl fentanyl
Gammahüdroksüvõihape (GHB)*	γ-hydroxybutyric acid (GHB)*
Heroiin (diatsetüülmorfiin)	Heroin (diacetylmorphine)
HU-210;(6aR,10aR)-9-(hüdroksümetüül)- 6,6-dimetüül-3-(2-metüül-oktaan-2-üül)- 6a,7,10,10a-tetrahüdrobenzo[c]kromeen-1-ool	HU-210;(6aR,10aR)-9-(hydroxymethyl)- 6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)- 6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol
Isotonitaseen;N,N-dietüül-2-[[4-(1-metüületoksü)fenüül]metüül]-5-nitro-1H-bensimidasool-1-etaanamiin	Isotonitazene;N,N-diethyl-2-[[4-(1-methylethoxy)phenyl]methyl]-5-nitro-1H-benzimidazole-1-ethanamine
JWH-018; Naftaleen-1-üül-(1-pentüülindool-3-üül)metanoon	JWH-018; Naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon
JWH-019; Naftaleen-1-üül-(1-heksüülindool-3-üül)metanoon	JWH-19; Naphthalen-1-yl-(1-hexylindol-3-yl)methanone
JWH-073; Naftaleen-1-üül-(1-butüülindool-3-üül)metanoon	JWH-073; Naphthalen-1-yl-(1-butylindol-3-yl)methanone
JWH-081; 4-metoksünaftaleen-1-üül-(1-pentüülindool-3-üül)metanoon	JWH-081; 4-methoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanone
JWH-200; (1-(2-morfoliin-4-üületüül)indool-3-üül)-naftaleen-1-üülmetanoon	JWH-200; (1-(2-morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-naphthalen-1-ylmethanone
JWH-210;4-etüül-naftaleen-1-üül-(1-pentüülindool-3-üül)metanoon;1-pentüül-3-(4-etüül-1-naftoüül)indool	JWH-210;4-ethyl-naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanone; 1-pentyl-3-(4-ethyl-1-naphthoyl)indole
JWH-250; 2-(2-metoksüfenüül)-1-(1-pentüülindool-3-üül)etanoon	JWH-250; 2-(2-methoxyphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)ethanone
JWH-307; (5-(2-fluorofenüül)-1-pentüül-pürrool-3-üül)-naftaleen-1-üülmetanool	JWH-307; (5-(2-fluorophenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-ylmethanone
Kanep (v.a Euroopa Liidu ühtsesepõllukultuuride sordikataloogis (cultivar) ei ole loetletatud) ja selle töötlemisproduktid (hasiš, marihuaana, vaik, ekstraktid, tinktuurid jne)	Cannabis (cultivar) is not listed in the common catalogue of varieties of agricultural plant species, which tetrahydrocannabinol content not exceeding 0,3% and cannabis resin and extracts and tinctures of cannabis
Katinoon	Cathinone; (-)-S-2-aminopropiophenone
Ketamiin*	Ketamine*
Klonasolaam; klonitrasolaam; 6-(2-klorofenüül)-1-metüül-8-nitro-4H-[1,2,4]triasool[4,3-a][1,4]bensodiasepiin	Clonazolam; clonitrazolam; 6-(2-chlorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine
Klorofenüülpiperasiin	Chlorophenylpiperazine (CPP)
Kokapõõsa lehed	Coca leaf
Levamfetamiin	Levamphetamine (levamphetamine); (-)-(R)-alfa-methylphenethylamine
Levometamfetamiin	Levomethamphetamine; (-)-N,alfa-dimethylphenethylamine
Luulusalvei	Salvia divinorum
Lüsergiinhape dietüülamiid (lüsergiid; LSD; LSD-25)	Lysergide; 9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-8β-carboxamide (LSD; LSD-25)
MDMB-4en-PINACA(MDMB-PENINACA);metüül-3,3-dimetüül-2-(1-(pent-4-een-1-üül)-1H-indasool-3-karboksamido) butanoaat	MDMB-4en-PINACA(MDMB-PENINACA);methyl3,3-dimethyl-2-(1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazole-3-carboxamido)butanoate
MDMB-CHMICA; 2-[[1-(tsükloheksüülmetüül)indool-3-karbonüül]amino]- 3,3-dimetüülbutaanhape metüülester	MDMB-CHMICA; methyl 2-[[1-(cyclohexylmethyl)indole-3-carbonyl]amino]- 3,3-dimethylbutanoate
MDMB-FUBINACA (FUB-MDMB; MDMB-Bz-F); (S)-2-(1-(4-fluorobensüül)-1H-indasool-3-karboksamido)-3,3-dimetüülbutaanhape metüülester	MDMB-FUBINACA (FUB-MDMB; MDMB-Bz-F);methyl (S)-2-(1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoate
Meklokvaloon	Mecloqualone; 3-(o-chlorophenyl)-2-methyl- 4(3H)-quinazolinone

Meklonasepaam; (S)-3-metüülklonasepaam; (3S)-5-(2-klorofenüül)-3-metüül-7-nitro-1,3- dihüdro-1,4-bensodiasepiin-2-oon	Meclonazepam; (S)-3-methylclonazepam; (3S)-5-(2-chlorophenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3- dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one
Meskaliin	Mescaline; 3,4,5-trimethoxyphenethylamine
Metakvaloon	Methaqualone; 2-methyl-3-o-tolyl-4(3H)-quinazolinone
Metamfetamiin	Metamfetamine (methamphetamine); (+)-(S)- N,alfa-dimethylphenethylamine
Metamfetamiini ratsemaat	Metamfetamine racemate (methamphetamine racemate); (+-)-N,alfa-dimethylphenethylamine
Metiopropamiin(MPA); metüültienüülpropamiin; 1-(tiofeen-2-üül)-2-metüülaminopropaan;N- metüül-1-(tiofeen-2-üül)propaan-2-amiin	Methiopropamine(MPA); methylthienylpropamine; 1-(thiophen-2-yl)-2- methyl-aminopropane, N-methyl-1-(thiophen-2- yl)propan-2-amine
Metisolaam; desmetüületisolaam; 4-(2- klorofenüül)-2-etüül-6H-tieno[3,2- f][1,2,4]triasolo[4,3-a][1,4]diasepiin	Metizolam; desmethyletizolam; 4-(2- chlorophenyl)-2-ethyl-6H-thieno[3,2- f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepine
Metkatinoon	Methcathinone
Metoksetamiin (MXE); 2-(3-metoksüfenüül)-2-(etüülamino)tsükloheksanoon	Methoxetamine (MXE); 2-(3-methoxyphenyl)-2-(ethylamino)cyclohexanone
Metoksfenidiin (MXP); 1-[1-(2-metoksüfenüül)-2-fenüületüül]piperidiin	Methoxphenidine; 1-[1-(2-methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidine
Metoksümetüleendioksümetamiin (MMDA)	2-methoxy-alfa-methyl-4,5-(methylenedioxy)phenethylamine (MMDA)
Metonitaseen;N,N-dietüül-2-[2-[(4- metoksüfenüül)metüül]-5-nitro-bensimidasool-1- üül]etaanamiin; 1-[2-(dietüülamino)etüül]-2-(p- metoksübensüül)-5-nitrobensimidasool	Metonitazene;N,N-diethyl-2-[2-[(4- methoxyphenyl)methyl]-5-nitro-benzimidazol-1- yl]ethanamine; 1-[2-(diethylamino)ethyl]-2-(p- methoxybenzyl)-5-nitrobenzimidazole
Metüleendioksümetamfetamiin (MDMA)	(+)-N,alfa-dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine (MDMA)
Metüleendioksüüpürovaleroon (MDPV)	Methylenedioxypropylvalerone (MDPV)
Mitragüniin	Mytragynine
Modafiendz; N-metüül-4,4'-difluoromodafiniil; 2-[[bis(4-fluorofenüül)metüül]sulfinüül]-N- metüülacetamiid	Modafiendz; N-methyl-4,4'-difluoromodafinil; 2-[[bis(4-fluorophenyl)methyl]sulfinyl]-N- methylacetamide
MT-45; 1-tsükloheksüül-4-(1,2-difenüületüül)piperasiin	MT-45; 1-cyclohexyl-4-(1,2- diphenylethyl)piperazine
N,N-diallüül-5-metoksütrüptamiin (5-MeO-DALT)	N,N-diallyl-5-methoxytryptamine (5-MeO- DALT)
Nafüroon; naftüülpürovaleroon; 1-naftaleen-2- üül-2-pürrolidiin-1-üülpentaan-1-oon	Naphyrone; naphthylpyrovalerone; 1- naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
N-etüül-MDA (MDE) MDEA	N-ethyl MDA (MDE) MDEA; (+-)-N-ethyl-alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
N-hüdroksü-MDA	N-hydroxy MDA; (+-)-N-[alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)-phenethyl]hydroxylamine
Nifoksipaam;5-(2-fluorofenüül)-3-hüdroksü-7- nitro-1H-benzo[e][1,4]diasepiin-2(3H)-oon, 3- hüdroksüdesmetüülflunitrasepaam	Nifoxipam;5-(2-fluorophenyl)-3-hydroxy-7- nitro-1H-benzo[e][1,4]diazepin-2(3H)-one, 3-hydroxydesmethylflunitrazepam
N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-MB, MBDB)	N-methyl-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-butanamine (MDP-2-MB, MBDB)
Okfentanüül; N-(2-fluorofenüül)-2-metoksü-N-[1-(2-fenüületüül)piperidiin-4-üül]atsetamiid	Ocfentanil; N-(2-fluorophenyl)-2-methoxy-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide
Oopium	Opium
Paraheksüül	Parahexyl; 3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
Parametoksümetamiin (PMA)	p-methoxy-alfa-methylphenethylamine (PMA)
Parametoksümetüülamfetamiin (PMMA)	Para-methoxymethylamphetamine (PMMA)
Pentedroon; 1-fenüül-2-(metüülamino)pentaan-1-oon; 2-metüülamino-1-fenüül-1-pentanoon	Pentadrone; 1-phenyl-2-(methylamino)pentan-1-one; 2-methylamino-1-phenyl-1-pentanone
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 seemned	Psilocybine; 3-[2(dimethylamino)- ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate, incl. Psilocybine containing mushrooms
Pürasolaam;8-bromo-1-metüül-6-fenüül-4H- [1,2,4]triasolo[4,3a] [1,4]bensodiasepiin;1- metüül[1,2,4]triaso-6-(2-püridinüül)-8-bromo-1,4- bensodiasepiin	Pyrazolam;8-bromo-1-methyl-6-phenyl-4H- [1,2,4]triazolo[4,3a] [1,4]benzodiazepine;1- methyl[1,2,4]triazo-6-(2-pyridinyl)-8-bromo-1,4- benzodiazepine
RCS-4; (4-metoksüfenüül)(1-pentüül-1H-indool-3-üül)metanoon	RCS-4; (4-methoxyphenyl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
Rolitsükliin (PHP, PCPY)	Rolicyclidine (PHP, PCPY); 1-(1- phenylcyclohexyl)-pyrrolidine
Salvinoriin A	Salvinorin A
Sekobarbitaal	Secobarbital; 5-allyl-5-(1-methylbutyl)- barbituric acid
STP (DOM)	STP (DOM); 2,5-dimethoxy-alfa,4-dimethylphenethylamine
STS-135; N-(1-adamantüül)-1-(5-fluoropentüül)- 1H-indool-3-karboksamiid	STS-135; N-(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)- 1H-indole-3-carboxamide
TAREN (sisaldab aprofeni, tsüklodooli, klorosiili ja karbaliini)	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
Tetrahydrokannabinooli(THC) järgmised isomeerid ja nende stereokeemilised teisendid • 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetüül-3-pentüül- 6H-dibenso[b,d]püraan-1-ool; • (9R,10aR)-8,9,10a-tetrahydro-6,6,9- trimetüül-3-pentüül-6H-dibenso[b,d]püraan-1- ool; • (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro- 6,6,9-trimetüül-3-pentüül-6H- dibenso[b,d]püraan1-ool; • (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9- trimetüül-3-pentüül-6H-dibenso[b,d]püraan- 1ool; • 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetüül-3-pentüül- 6H-dibenso[b,d]püraan-1-ool; • (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-heksahüdro- 6,6-dimetüül-9-metüleén-3-pentüül- 6Hdibenso[b,d]püraan-1-ool	The following tetrahydrocannabinol (THC) isomers and their stereochemical variants: • 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3- pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol; • (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9- trimethyl-3-pentyl-6Hdibenzo[b,d]pyran-1- ol; • (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro- 6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H- dibenzo[b,d]pyran-1-ol; • (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9- trimethyl-3-pentyl-6Hdibenzo[b,d]pyran-1- ol; • 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3- pentyl-6Hdibenzo[b,d]pyran-1-ol; • (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro- 6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6H- dibenzo[b,d]pyran-1-ol
THJ-2201; 1-(5-fluoropentüül)-1H-indasool-3- üül) (naftaleen-1-üül)metanoon	THJ-2201; 1-(5-fluoropentyl)-1H-indazol-3- yl) (naphthalen-1-yl)methanone
Trimetoksüamfetamiin (TMA)	(+/-)-3,4,5-trimethoxy-alfa-methylphenethylamine (TMA)
Tsipeprool	Zipeprol
Unimaguna(v.a Euroopa Liidu ühtsesse põllukultuuridesordilehte võetud sordid) ürt, kuprad ja sellest kodusel teel valmistatud produktid	Opium poppy (excl. the varieties listed in the common catalogue of varieties of agricultural plantspecies) straw and clandestine products
UR-144; (1-pentüül-1H-indool-3-üül)(2,2,3,3-tetrametüültsüklopropüül)metanoon	UR-144; (1-pentyl-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone
W-18; 4-kloro-N-(1-[2-(4-nitrofenüül)etüül]-piperidiin-2-ülideen)benseen-1-sulfoonamiid	W-18; 4-chloro-N-(1-[2-(4-nitrophenyl)ethyl]-piperidin-2-ylidene)benzene-1-sulfonamide

*v.a IV nimekirja ainena ravimi koostises

*excl. medicinal product in Schedule IV

II NIMEKIRI

Ainete eestikeelne nimetus	Ainete inglisekeelne nimetus
3-Metüülfentanüül	3-methylfentanyl
3-Metüülthiofentanüül	3-methylthiofentanyl

Alfameprodiin	Alphameprodine
Alfametadool	Alphamethadol
Alfametüülfentanüül	<i>Alpha</i> -methylfentanyl
Alfametüültiofentanüül	<i>Alpha</i> -methylthiofentanyl
Alfaprodiin	Alphaprodine
Alfatsetüülmetadool (LAAM)	Alphacetylmethadol (LAAM)
Alfentaniil	Alfentanil
Allüülprodiin	Allylprodine
Anileridiin	Anileridine
Atsetorfiin	Acetorphine
Atsetüülalfametüülfentanüül	Acetyl- <i>alpha</i> -methylfentanyl
Atsetüülmetadool	Acetylmethadol
Beetaatsetüülmetadool	Betacetylmethadol
Beetahüdroksü-3-metüülfentanüül	<i>Beta</i> -hydroxy-3-methylfentanyl
Beetahüdroksüfentanüül	<i>Beta</i> -hydroxyfentanyl
Beetameprodiin	Betameprodine
Beetametadool	Betamethadol
Beetaprodiin	Betaprodine
Bensetidiin	Benzethidine
Bensüülmorfiin	Benzylmorphine
Besitramiid	Bezitramide
Buprenorfiin	Buprenorphine
Dekstromoramiid	Dextromoramide
Desomorfiin	Desomorphine
Diampromiid	Diampromide
Dietüültiambuteen	Diethylthiambutene
Difenoksiin	Difenoxin
Difenoksülaat	Diphenoxylate
Dihüdroetorfiin	Dihydroetorphine
Dihüdroomorfiin	Dihydromorphine
Dimefepaanool	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	Phenomorphane
Fenoperidiin	Phenoperidine
Fentanüül	Fentanyl
Flunitrasepaam	Flunitrazepam
Furetidiin	Furethidine
Hüdrokodoon	Hydrocodone
Hüdroksüpetidiin	Hydroxypethidine
Hüdroomorfiinool	Hydromorphanol
Hüdroomorfoon	Hydromorphone
Isometadoon	Isomethadone
Ketobemidoon	Ketobemidone

Klonitaseen	Clonitazene
Kodoksiim	Codoxime
Kokaiin	Cocaine
Levofenatsüülmorfaan	Levophenacylmorphan
Levometaforfaan	Levomethorphan
Levomoramiid	Levomoramide
Levorfanool	Levorphanol
Lisdeksamfetamiindimesülaad	Lisdexamfetamine dimesylate
Metadoon	Methadone
Metadooni vaheprodukt	Methadone Intermediate
Metasotsiin	Metazocine
Metopoon	Metopon
Metüüldesorfiin	Methyldesorphine
Metüüldihüdmorfiin	Methyldihydromorphine
Metüülfenidaat	Methylphenidate; methyl-alfa-phenyl-2-piperidineacetate
Moramiidi vaheprodukt	Moramide Intermediate
Morferidiin	Morpheridine
Morfiin	Morphine
Morfiinmetobromiid ja teised morfiini viievalentsed lämmastikuderivaadid, millest üks on kodoksiim-N-oksiid	Morphinemethobromide 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
Parafluorfantaniil	<i>Para</i> -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
Pirtramiid	Pirtramide
Proheptasiin	Proheptazine
Properidiin	Properidine
Ratsetmetaforfaan	Racemethorphan
Ratsetmoramiid	Racemoramide
Ratsetmorfaan	Racemorphan
Remifentaniil	Remifentanyl
Sufentaniil	Sufentanyl
Tapentadool	Tapentadol
Tebaiin	Thebaine

Tebakoon	Thebacon
Tilidiin	Tilidine
Tiofentanüül	Thiofentanyl
Trimeperidiin	Trimeperidine

III NIMEKIRI

Ainete eestikeelne nimetus	Ainete inglisekeelne nimetus
Amobarbitaal	Amobarbital
Atsetüülidihüdrokodeiin	Acetyldihydrocodeine
Butaalbitaal	Butalbital
Butorfanool	Butorphanol
Dekstropropoksüfeen	Dextropropoxyphene
Delta-9-tetrahüdrokannabinoolja selle stereokeemilisedteisendid (sh dronabinool, (6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetüül-3-pentüül-6H-dibenso[b,d]püraan-1ool)	Delta-9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants (incl. dronabinol, (6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol)
Dihüdrokodeiin	Dihydrocodeine
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

Ainete eestikeelne nimetus	Ainete inglisekeelne nimetus
Allobarbitaal	Allobarbital
Alprasolaam	Alprazolam
Amfepramoon (dietüülpropioon)	Amfepramone (diethylpropion)
Aminoreks	Aminorex
Aprobarbitaal	Aprobarbital
Barbitaal	Barbital
Bensfetamiin	Benzfetamine (benzphetamine)
Bromasepaam	Bromazepam
Brotisolaam	Brotizolam
Butobarbitaal	Butobarbital
Delorasepaam	Delorazepam
Diasepaam	Diazepam
Dikaaliumklorasepaat	Clorazepate dipotassium
Esketamiin	Esketamine
Estasolaam	Estazolam
Eszopikloon	Eszopiclone
Etinamaat	Ethinamate
Etkloorvüloon	Ethchlorvynol
Etüülamfetamiin (N-etüülamfetamiin)	Etilamfetamine (N-ethylamphetamine)

Etüül-loflasepaat	Ethyl loflazepate
Fenasepaam	Phenazepam
Fendimetraasiin	Phendimetrazine
Fenkamfamiin	Fencamfamin
Fenobarbitaal	Phenobarbital
Fenproporeks	Fenproporex
Fentermiin	Phentermine
Fludiasepaam	Fludiazepam
Flurasepaam	Flurazepam
Halasepaam	Halazepam
Halokasolaam	Haloxazolam
Heksobarbitaal	Hexobarbital
Heptabarbitaal	Heptabarbital
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
Metüprülöon	Methyprylon
Metüülfenobarbitaal	Methylphenobarbital
Midasolaam	Midazolam
Modafiniil	Modafinil
Naatriumoksübaat	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	Secbutabarbital
Zolpideem	Zolpidem
Zopikloon	Zopiclone
Temasepaam	Temazepam

Tetrasepaam	Tetrazepam
Tiopentaal	Thiopentaal
Triasolaam	Triazolam
Vinbarbitaal	Vinbarbital
Vinüülbitaal	Vinylbital

V NIMEKIRI

Ainete eestikeelne nimetus	Ainete inglisekeelne nimetus
1,4-butaandiool (1,4-BD)	1,4-butanediol (1,4-BD)
Gammabütürolaktoon (GBL)	Gamma-butyrolactone (GBL)

VI NIMEKIRI

Ainerühmade eestikeelne nimetus	Ainerühmade inglisekeelne nimetus
Adamantoüülindoolid	Adamantoylindoles
Bensoüülindoolid	Benzoylindoles
Fenetüülamiinid	Phenethylamines
Fentanüülid*	Fentanyl derivatives*
Fenüülsetüülindoolid	Phenethylacetylindoles
Indasoolkarboksamiidid	Indazolecarboxamides
Indoolkarboksamiidid	Indolecarboxamides
Katinoonid	Cathinones
Naftoüülindoolid	Naphthoylindoles
Naftoüülpirroolid	Naphtoylpyrroles
Naftüülmetüleenindeenid	Naphthylmethyleneindenes
Naftüülmetüülindoolid	Naphtylmethylindoles
Trüptamiinid	Tryptamines
Tsükloheksüülfenoolid	Cyclohexylphenoles
Tsüklopropüülkarbonüülindoolid	Cyclopropylcarbonylindoles

*v.a II nimekirja ainenä ravimi koostises
in Schedule II

*excl. medicinal product

Lisa 2

[Kehtetu - [RTL 2006, 33, 598](#)- jõust. 23.04.2006]