

Väljaandja:	Sotsiaalminister
Akti liik:	määrus
Teksti liik:	algtekst-terviktekst
Redaktsiooni jõustumise kp:	01.03.2005
Redaktsiooni kehtivuse lõpp:	20.10.2005
Avaldamismärge:	RTL 2005, 23, 316

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

Määrus kehtestatakse «Ravimiseaduse» (RT I 2005, 2, 4) § 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 hulgimüügi ettevõtte 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 müügi loata 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 koopiad.

(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 väljaveoloa 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 rohelsele Ravimiameti blanketile lisas 6 ettenähtud vormis.

(5) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning neid sisaldavate ravimite sisseveoloa 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 väljaveoloa 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, infusioonilahustel ja suukaudsetel lahustel 500 ml, süstitavatel ravimvormidel 10 ampulli või viaali, välispidistel ravimidel 200 ml või 200 g, droogidel 100 g. Ravimid peavad olema tootja pakendis.

(4) Psühhotroopseid ravimeid võib ilma Raviameti loata kaasa võtta kuni kahe nädalaseks ning narkootilisi ravimeid kuni ühe nädalaseks raviks vajalikus koguses. Ravimitega peab kaasas olema arsti, loomadel kasutatavate ravimite puhul veterinaararsti teatis ravimite vajaduse kohta.

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

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

(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 psühhotroopseid aineid ja neid sisaldavaid ravimeid ning täisverd ja verekomponente.

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

1) taotleja nimi ja kontaktandmed;

2) andmed lähte- või sihtriigi kohta;

3) ravimite nimekiri (ravimi nimetus, toimeaine sisaldus ja ravimvorm, pakendi suurus ja pakendite koguarv);

4) kui saadetises on retseptiravimid, tuleb loa taotlusele lisada arsti, loomadel kasutatavate ravimite puhul veterinaararsti teatis ravimite vajaduse kohta.

(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.

Minister Marko POMERANTS

Kantsler Maarja MÄNDMAA

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

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

ERILUBA NÕUDVA KAUBA SISSEVEOLUBA

Raviamet lubab Eestisse sisse 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 «Raviameti 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 2

Kehtib kuni:pp-kk-aaaa
Eriloo nr:S-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
Eriloo 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: <u>Kliinilise uuringu viitenumber:</u>

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

Eriloo 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»
lisa 5

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

Ravimiamet
Ravila 19, Tartu 50411
Tel: 7 374 140
Faks: 7 374 142

TAOTLUS müügiloo 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 (selgitus, miks ei ole võimalik kasutada müügiloaga ravimit, millised ravimid on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundinud kõrvaltoimeid jmt)			
<p>4. Arsti kinnitus</p> <p style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></p> <p>Käesolevaga kinnitan, et ravimit kasutatakse minu poolt ravitava inimese ravis.</p> <p>Patsiendi perekonnanimi: _____</p> <p style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></p> <p>Käesolevaga kinnitan, et ravimit kasutatakse tervishoiu- või hoolekandeesutuses, mille ravitöö või farmakoteraapia eest olen vastutav.</p> <p>Tervishoiu- või hoolekandeesutuse nimi: _____</p> <p>Taotleja ametikoht: _____</p>			
Kuupäev	Arstinimi	Allkiri	Arsti kood
Arsti kontaktandmed: aadress, telefon ja e-post			
5. Täitmiseks apteegis			
Apteegi nimi ja aadress, telefon, faks, e-post:			
6.6. Täitmiseks Ravimiametis		Taotluse nr	
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

Ravimiamet
Ravila 19, Tartu 50411
Tel: 7 374 140
Faks: 7 374 142

TAOTLUS
müügiloata 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 müügiloaga ravimit jmt)	
<p>4. Veterinaararsti kinnitus</p> <p>Käesolevaga kinnitan, et ravim on ette nähtud minu järelevalve all olevate loomade raviks.</p> <p>Veterinaararsti nimi</p> <p>Kuupäev</p> <p style="text-align: center;">Allkiri</p> <p style="text-align: right;">Tegevusloanumber</p>	

Telefon:	e-post:	
5. Ravimit väljastava hulgimüügiettevõtte ja/või apteegi andmed		
Nimi ja aadress:		
Tel:	Faks:	e-post:
6. Täitmiseks Raviametis Taotluse nr		
Ravimi kuuluvus ATC-klassifikatsiooni alusel:		
Raviameti otsus:		
(Kuupäev)	(Nimi)	(Allkiri)

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 31
«Raviameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo ning ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise või posti teel saatmise tingimused ja kord, erilubade vormid ning Raviameti eriluba nõudvate kaupade loetelu»
lisa 9

RAVIAMETI ERILUBA NÕUDVATE KAUPADE LOETELU, KOOS VASTAVATE KOMBINEERITUD 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	dekstropropoksüfeen
ex 2922 19 80	alfametadool
	alfatsetüülmetadool
	atsetüülmetadool
	beetaatsetüülmetadool
	beetametadool
	dimefeptanool
	dimenoksadool
	noratsümetadool
ex 2922 29 00	broolamfetamiin
2922 31 00	amfepramoon
	metadoon
	normetadoon
ex 2922 39 00	isometadoon

2922 44 00	katinoon
ex 2922 49 95	ketamiin
ex 2922 50 00	tilidiin
	amineptiin
	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 ex 2933 39 99	ketobemidoonhüdrokloriid 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 ex 2933 49 90	levorfanool butorfanool drotebanool fenomorfaan levofenatsüülmorfaan levometorfaan norlevorfanool ratsemotorfaan ratsemorfaan
2933 53	allobarbitaal amobarbitaal butaalbitaal butobarbitaal metüülfenobarbitaal pentobarbitaal sekbutabarbitaal sekobarbitaal tsüklobarbitaal vinüülbitaal
2933 53 10 ex 2933 54 00	barbitaal fenobarbitaal aprobarbitaal heksobarbitaal heptabarbitaal metoheksitaal tiopentaal vinbarbitaal
2933 55 00	meklokvaloon metakvaloon loprasolaam tsipeprool
2933 72 00	klobasaam

2933 91	metüülprüloon 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 ex 2933 99 90	kloordiasepoksiid etonitaseen etrüptamiin klonitaseen rolitsükliidiin (PHP, PCPY) zolpideem
ex 2934 10 00 2934 91 00	klometiasool aminoreks brotisolaam dekstromoramiid fendimetrasiin fenmetrasiin haloksasolaam ketasolaam kloksasolaam klotiasepaam mesokarb oksasolaam pemoliin
ex 2934 99 90	sufentanüül 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 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 spermitsiididel põhinevad keemilised rasestumisvastased vahendid
3006 80 00	ravimijäätmed