

Väljaandja:	Sotsiaalminister
Akti liik:	määrus
Teksti liik:	algtekst-terviktekst
Redaktsiooni jõustumise kp:	05.06.2005
Redaktsiooni kehtivuse lõpp:	22.04.2006
Avaldamismärge:	RTL 2005, 57, 807

Narkootiliste ja psühhotropsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja psühhotropsete ainete nimekirjad

Vastu võetud 18.05.2005 nr 73

Määrus kehtestatakse «[Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning nende lähteainete seaduse](#)» (RT I 1997, 52, 834; 2001, 88, 531; 2002, 61, 375; 63, 387; 2003, 88, 591; 2005, 2, 4; 24, 180) § 3¹ lõike 1 ja § 4 lõike 15 alusel.

1. peatükk ÜLDSÄTTED

§1. Reguleerimisala

Määrusega reguleeritakse narkootiliste ja psühhotropsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemist ja käitlemisega seotud arvestuse ja aruandluse pidamist ning kehtestatakse narkootiliste ja psühhotropsete ainete nimekirjad I–IV (lisa 1) ja ühe retsepti alusel väljastada lubatud narkootiliste ja psühhotropsete ainete kogused (lisa 2).

§2. Määruse kohaldamine

Määruses kehtestatud nõuded kuuluvad kohaldamisele narkootiliste ja psühhotropsete ainete kasutamisel füüsilise või juriidilise isiku majandus- või kutsetegevuse raames, sh laevadel ja õhusõidukites (edaspidi *ettevõtte*).

§3. Narkootilised ja psühhotropsed ained

(1) Narkootilised ja psühhotropsed ained on käesoleva määruse lisas 1 kehtestatud nimekirjas loetletud ained ja nende ainete stereoisomeetrid, estrid, eetrid ja soolad ning nimetatud aineid sisaldavad ravimid.

(2) Narkootilisteks ja psühhotropseteks 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, buprenorfiinile, butaalbitaalile, glutetimiidile, katiinile, meprobamaadile, pentasotsiinile, pentobarbitaalile, fenobarbitaalile, butobarbitaalile või tsüklobarbitaalile ühte või mitut mitternarkootilist toimeainet;
- 3) suukaudsed ravimpreparaadid, mis sisaldavad narkootilistest ainetest ainult dekstropropoksüfeeni, tingimusel, et üks ravimi annus ei sisalda seda ainet rohkem kui 13 milligrammi või et selle aine sisaldus ravimis ei ületa 2,5 protsenti ravimvormi kogukaalust;
- 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 metüülselluloosi.

(3) Eriarvestusele kuuluvateks narkootilisteks ja psühhotroopseteks aineteks (edaspidi *eriarvestusele kuuluvad ained*) on I ja II nimekirjas loetletud ained ja neid sisaldavad ravimid ning kodeiin ja etüülmorfiin puhta ainaena.

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

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

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

(2) Ettevõtte juht või tema määratud isik peab kirjalikult määrama isiku (isikud), kellel on juurdepääs narkootilistele ja psühhotroopsetele ainetele ja kellel on õigus nimetatud aineid vastu võtta ja väljastada.

(3) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete käitlemise, arvestuse ja aruandluse kohta peavad olema ettevõtte juhi või lõikes 1 nimetatud vastutava isiku poolt allkirja ja koostamise kuupäevaga kinnitatud eeskirjad. Eeskiri peab olema ajakohane ja eeskirja muutmisel tuleb selle varasemaid versioone säilitada vähemalt viis aastat.

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

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

2. peatükk

NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE KÄITLEMINE

§5. Sisse- ja väljavedu

(1) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete sisse- ja väljavedu toimub «Ravimiseaduses» (RT I 2005, 2, 4; 13, 63; 24, 180) ja selle alusel kehtestatud õigusaktides sätestatud tingimustel ja korras.

(2) I nimekirjas nimetatud ainete ja neid sisaldavate ravimite meditsiinilisel eesmärgil kasutamiseks on nõutav arsti põhjendatud taotlus ning Sotsiaalministeeriumi vastava erialakomisjoni liikme kooskõlastus.

§6. Säilitamise üldnõuded

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

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

(3) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete säilitamise kapp või seif võib olla avatud ainult siis, kui sinna pannakse või sealt võetakse käesoleva määrusega kehtestatud nimekirjadesse kuuluvaid aineid.

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

(5) Kliendile väljastamiseks komplekteeritud narkootilisi ja psühhotroopseid aineid tuleb säilitada kuni ettevõttest väljastamiseni nende ravimite säilitamiskohas.

(6) Haiglaapteek peab kontrollima teda moodustanud tervishoiuteenuse osutaja poolt narkootiliste ja psühhotroopsete ravimite säilitamist ning arvestuse pidamist vähemalt üks kord poolaastas. Tulemused peab dokumenteerima ning tuleb kinnitada kontrollimise kuupäeva ja kontrolli läbi viinud töötaja ja § 4 lõikes 1 nimetatud isiku allkirjaga.

§7. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamine

(1) Ravimite tootmis- või hulgimüügi ettevõttes 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 hulгимүүгiettevettes tuleb eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitada lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis asuvas seifis või metallkapis. Eriarvestusele kuuluvate ainete säilitamisruumis on lubatud säilitada ainult narkootilisi ja psühhotroopseid aineid ja nendega seonduvat dokumentatsiooni.

(3) Eriarvestusele kuuluvaid aineid tuleb teistes kui lõikes 1 nimetatud ettevõtetes säilitada seifis või lõikes 1 sätestatud nõuetele vastavas ruumis asuvas seifis või raudkapis. Apteegis ei tohi eriarvestusele kuuluvate ainete seif asuda müügisaalis. Laevadel ja õhusõidukites võib seifi puudumisel eriarvestusele kuuluvaid aineid säilitada lukustatavas kapis.

§8. Arvestusele kuuluvate ainete säilitamine

(1) Arvestusele kuuluvate ainete säilitamiseks peab olema lukustatav ruum või kapp. Apteegis ei tohi arvestusele kuuluvate ainete säilitamise kapp asuda müügisaalis.

(2) Arvestusele kuuluvaid aineid võib säilitada koos eriarvestusele kuuluvate ainete § 7 lõikes 1 nimetatud nõuetele vastavas ruumis kas eraldi kapis või lahtisel riulil.

(3) Üld- ja veterinaarapteegi müügisaalis võib lukustamata kapis hoida arvestusele kuuluvaid aineid päevaseks müügiks vajalikus koguses. Tööpäeva lõpus tuleb arvestusele kuuluvad ained viia lõikes 1 või 2 nimetatud säilitamiskohta.

§9. Vastuvõtt ja väljastamine

(1) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete vastuvõtukontroll tuleb teostada kohe nimetatud ainete saabumisel.

(2) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevettes peab olema koostatud nimekiri isikutest, kes võivad kuuluda eriarvestusele kuuluvate ainete sisseveol nimetatud ainete vastuvõtmiseks moodustatud komisjoni.

(3) Ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevettes tuleb eriarvestusele kuuluvate ainete sisseveol nimetatud ained vastu võtta lõikes 2 nimetatud isikute hulgast määratud vähemalt kolmeliikmelise komisjoni juuresolekul. Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtmine peab toimuma hiljemalt nende saabumisele järgneval tööpäeval.

(4) Lõikes 3 nimetatud komisjoni esimeheks peab olema § 4 lõikes 1 nimetatud isik.

(5) Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu kohta ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevettes koostatakse vastuvõtuakt kahes eksemplaris, millele kirjutavad alla kõik komisjoni liikmed. Lahknevused võrreldes saatedokumentidega peavad olema dokumenteeritud.

(6) Lõikes 5 nimetatud vastuvõtuaktis peab olema dokumenteeritud:

- 1) narkootilise või psühhotroopse aine ettevõttesse saabumise kuupäev;
- 2) narkootilise või psühhotroopse aine vastuvõtukontrolli teostamise kuupäev;
- 3) Ravimiameti eriloa number;
- 4) saatedokumentidel märgitud kogus;
- 5) tegelikult saabunud kogus partiinumbrite lõikes;
- 6) defektsete ravimite olemasolul nende arv ja defekti olemus;
- 7) väljastamiseks lubatud pakendite arv.

(7) Lõikes 5 nimetatud vastuvõtuakt saadetakse Ravimiametile viie tööpäeva jooksul alates eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtukontrolli teostamisest. Vastuvõtuakti teine eksemplar säilitatakse koos eriarvestusele kuuluvate ainete dokumentidega.

(8) Ravimite hulгимүүги- või tootmisettevõtte võib narkootilisi ja psühhotroopseid aineid väljastada üksnes vastavat käitlemisõigust omavale apteegile, hulгимүүги- ja tootmisettevõttele ning teistele ettevõtetele, kellel on Ravimiameti luba või seadusandlusest tulenev õigus nende ravimite hankimiseks.

(9) Ravimite hulгимүүги- või tootmisettevõttes komplekteeritakse, pakitakse ja suletakse eriarvestusele kuuluvate ainete saadeti nende ainete säilitamisruumis. Eriarvestusele kuuluvate ainete saatedokumentid lisatakse transpordipakendisse. Transpordipakend pitseeritakse või suletakse viisil, mis muudab märgatavaks pakendi avamise enne sihtkohta jõudmist.

(10) Eriarvestusele kuuluvate ainete transpordipakend antakse nende ainete saajale üle allkirja vastu ja ravimite kogused kontrollitakse kohe eriarvestusele kuuluvate ainete üleandmisel-vastuvõtmisel üleandja ja vastuvõtja juuresolekul.

(11) Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete apteegist väljastamine toimub «Ravimiseaduses» ja selle alusel ravimite apteegist väljastamisele kehtestatud tingimustel «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seadusest» ja käesolevast määrusest tulenevate erisustega.

- (12) Eriarvestusele kuuluvaid aineid väljastatakse apteegist ettevõtetele eraldi koostatud tellimislehe alusel.
- (13) Eriarvestusele kuuluvate ainete väljastamisel apteegist, tootmis- või hulгимүүgiettevõttest koostatakse eraldi saateleht.
- (14) Eriarvestusele kuuluvate ainete apteegist väljastamisel märgivad väljastaja ja vastuvõtja saatelehe mõlemale eksemplarile väljastatud ja vastuvõetud ravimi nimetuse, ravimvormi, toimeaine sisalduse ja koguse pakendis ning väljastatud originaalide arvu ning kinnitavad oma allkirjaga, lisades ravimi väljastamise ja vastuvõtmise kuupäeva. Väljastatud ja vastuvõetud ravimite kogused peavad olema märgitud sõnadega.
- (15) Eriarvestusele kuuluvad ained väljastatakse apteegist ettevõtte volitatud isikule. Volitusel peavad olema volitatud isiku nimi, ametikoht ning tema allkirja näidis ning volitus peab olema antud määratud tähtjaks.
- (16) Eriarvestusele kuuluva aine väljastamisel peab ravimi väljastaja apteeki jäävale retseptile omakäeliselt kirjutama ravimi nimetuse, ravimvormi, toimeaine sisalduse, originaali suuruse ja väljastatud koguse ning kinnitama seda allkirjaga.
- (17) Üld- või veterinaarapteegist võib ketamiini, fentanüüli, tiopentaali, naatriumoksübutüraati, alfentanüüli, sufentanüüli ja remifentanüüli sisaldavaid süstitavaid ravimvorme väljastada ainult tellimislehe alusel. Keelatud on nimetatud ravimite väljastamine retsepti alusel.

§10. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete hävitamiseks kokkukogumine ja hävitamine

- (1) Tervishoiuteenuse osutaja ja narkootiliste ravimite käitlemisõigust omav apteek on kohustatud patsiendi surma korral järelejäänud eriarvestusele kuuluvad ained hävitamiseks tagasi võtma. Ravimite hävitamisele suunamine peab toimuma «Ravimiseaduses» ja selle alusel kehtestatud korras.
- (2) Haigla ja hoolekandetasutus peavad kokku koguma I ja II nimekirja kuuluvaid aineid sisaldavate kasutatud süsteravimite esmased pakendid ning hävitama komisjoni juuresolekul. Hävitamise korra ning komisjoni koosseisu kinnitab ettevõtte juht või tema määratud isik.
- (3) Lõikes 2 nimetatud süsteravimite esmaste pakendite hävitamise kohta koostatakse akt, milles peavad olema järgmised andmed:
- 1) pakendite liik ja kogus;
 - 2) hävitamise viis, kuupäev ja koht;
 - 3) komisjoni liikmete allkirjad.

3. peatükk

NARKOOTILISTE JA PSÜHHÖTROOPSETE AINETE ARVESTUS

§11. Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestuse pidamise üldine kord

- (1) Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete arvestust tuleb pidada eraldi igas ettevõttes ja selle struktuuriüksuses.
- (2) Eriarvestusele kuuluvate ainete arvestust peab pidama nõõritud ja nummerdatud lehtedega dokumendis (edaspidi *eriarvestusraamat*), dubleerivat arvestust võib pidada elektrooniliselt.
- (3) Arvestusele kuuluvate ainete arvestust võib pidada nii elektrooniliselt kui paberandjal. Kui paberandjalt minnakse üle elektroonilisele arvestuse pidamisele, peab vähemalt pool aastat pidama paralleelset arvestust.
- (4) Arvestusdokumentatsioon peab olema ettevõttes järelevalveasutusele igal ajal kättesaadav.
- (5) Ettevõttes peavad olema eeskirjad arvestuse pidamisel kasutatava arvutiprogrammi või elektroonilise andmebaasi kasutamise (andmete sisestamine, nendes paranduste tegemine, koopiategemise sagedus ja viis, koodide vahetus jne) kohta.
- (6) Kõrvalekaldeid 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) Paberandjal peetava arvestuse kanded peavad olema tehtud loetavas ja kustutamatus kirjas. Parandused peavad olema varustatud parandaja allkirja ja kuupäevaga, esialgne kanne peab olema nähtav. Paranduste tegemisel ei ole lubatud kasutada kustutuskummi, korrektuurpliatsit, -vedelikku vms.
- (8) Erinevate narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning erineva raviminimetus, toimeaine sisalduse, ravimvormi ja pakendi suurusega ravimite üle peab pidama eraldi arvestust. Arvestust peab pidama tootja originaalpakendite kaupa.
- (9) Andmed eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtu ja väljastamise kohta peavad olema eriarvestusraamatusse kantud ühe tööpäeva jooksul arvates ravimi saabumisest või väljastamisest. Arvestusele kuuluvate ainete sissetulekud peavad olema arvestusdokumentatsiooni kantud ühe tööpäeva jooksul arvates ravimi saabumisest.

(10) Arvestuslikud jäägid kuu lõpuks peavad olema välja toodud kuu viimase päeva seisuga. Tegelikud jäägid peavad olema kontrollitud hiljemalt esimesel tööpäeval pärast kuu lõppu. Arvestuslikud ja tegelikud jäägid peavad igal ajahetkel olema sissetuleku ja väljastamise dokumentide alusel kontrollitavad. Arvestuslik jääk peab alati vastama tegelikule jäägile.

(11) Eriarvestusraamatut ning eriarvestusele kuuluvate ainete arvestuse aluseks olnud dokumente peab säilitama vähemalt viis aastat viimase sissekande tegemise kuupäevast arvates. Arvestusele kuuluvate ainete arvestusdokumentatsiooni ja arvestuse aluseks olnud dokumente peab säilitama vähemalt kaks aastat viimase sissekande tegemise kuupäevast arvates.

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

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

(1) Eriarvestusraamat peab olema varustatud Ravimiameti esindaja allkirja ning Ravimiameti pitseriga.

(2) Eriarvestusraamatusse kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta:

- 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);
- 2) väljastamine päevade kaupa (sh eraldada kontrollanalüüsiks antud, turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused);
- 3) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul;
- 4) väljastatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 5) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 6) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kuu jooksul;
- 7) jääk kuu viimase päeva seisuga eriarvestusraamatu sissekannete järgi;
- 8) tegelik laoseis kuu viimase päeva seisuga.

(3) Lõike 2 punktides 2 ja 4 nimetatud andmete osas peab üld- ja veterinaarapteegis eraldi märkima retsepti alusel väljastatud koguse ja tellimislehe alusel väljastatud koguse. Haiglaapteegis peab eraldi märkima haiglaapteeki pidavale tervishoiuteenuse osutajale väljastatud koguse ja teistele ettevõtetele väljastatud kogused.

(4) Iga kuu lõpul arvestatakse vastuvõtu ja väljastamise dokumentide alusel välja jääk, mille alusel peab kontrollima tegelikku 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) Paragrahvis 12 nimetatud ettevõtetes peab eriarvestusraamat olema kinnitatud ettevõtte juhi või tema määratud isiku allkirja ja kuupäevaga. Dupleeriv arvestus võib olla elektroonilisel andmekandjal.

(2) Eriarvestusraamatusse kantakse iga eriarvestusele kuuluva aine kohta:

- 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);
- 2) kasutamine päevade kaupa (sh eraldada turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused);
- 3) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul;
- 4) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 5) jääk kuu viimase päeva seisuga eriarvestusraamatu sissekannete järgi;
- 6) tegelik laoseis kuu viimase päeva seisuga.

(3) Iga eriarvestusele kuuluva aine kasutamine tuleb dokumenteerida.

(4) Iga kuu lõpus peab kontrollima eriarvestusele kuuluvate ainete tegelikku jääki ettevõttes. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva.

(5) Arvestusliku ja tegeliku jäägi lahknevused peab dokumenteerima.

§14. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus ravimite tootmis- või hulгимүүгiettevetes ning apteegis

(1) Arvestuses peavad olema järgmised andmed:

- 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);
- 2) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul;

- 3) väljastatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 4) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 5) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kuu jooksul.

(2) Iga kuu lõpul arvestatakse vastuvõtu ja väljastamise dokumentide alusel välja jääk. Sissetulek ja väljaminek kuu jooksul ning jääk kuu viimase päeva seisuga dokumenteeritakse paberandjal. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku laoseisu. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud.

(3) Arvestusele kuuluvate ainete vastuvõtmise ja väljastamise aluseks olnud dokumente või nende koopiaid peab hoidma kronoloogilises järjekorras ning teistest dokumentidest eraldi või peab arvestusse märkima viite asjakohasele dokumendile.

§15. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus tervishoiuteenuse osutamisel ja veterinaararsti tegevusloa omaja poolt

(1) Arvestus peab sisaldama iga arvestusele kuuluva aine kohta järgmisi andmeid:

- 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);
- 2) vastuvõetud summaarne kogus kuu jooksul;
- 3) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 4) summaarsed turult kõrvaldatud ja tagastatud kogused;
- 5) summaarne kontrollanalüüsiks antud ravimi kogus;
- 6) jääk kuu viimase päeva seisuga arvestusdokumentide järgi;
- 7) tegelik jääk kuu viimase päeva seisuga.

(2) Sissetulek ja väljaminek kuu jooksul ning jääk kuu viimase päeva seisuga dokumenteeritakse paberandjal. Arvestusliku jäägi alusel peab kontrollima tegelikku jääki. Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva. Lahknevused peavad olema dokumenteeritud.

§16. Arvestusele kuuluvate ainete arvestus teistes ettevõtetes

(1) Paragrahvides 14 ja 15 nimetatud ettevõtetes peab arvestus olema paberandjal. Doubleerivat arvestust võib pidada elektrooniliselt.

(2) Arvestus peab sisaldama iga arvestusele kuuluva aine kohta järgmisi andmeid:

- 1) iga vastuvõtt (kuupäev, viide sissetuleku dokumendile, kogus);
- 2) kasutatud summaarne kogus kuu jooksul;
- 3) summaarsed turult kõrvaldatud, tagastatud, üleantud kogused, märkides kuupäeva ja põhjuse;
- 4) jääk kuu viimase päeva seisuga arvestusdokumentide järgi;
- 5) tegelik jääk kuu viimase päeva seisuga.

(3) Kontrollitud kogused kinnitab kontrollija oma allkirjaga, lisades kontrollimise kuupäeva.

(4) Iga arvestusele kuuluva aine kasutamine tuleb dokumenteerida.

4. peatükk

ERIARVESTUSELE JA ARVESTUSELE KUULUVATE AINETE ARUANDLUS

§17. Üldsätted

(1) Kvartaalselt esitatavad aruanded tuleb Ravimiametile esitada iga kvartali esimese kuu 20-ndaks kuupäevaks.

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

§18. Aruandlus ravimite tootmis- või hulгимүүgiettevõttes

(1) Ravimite tootmis- või hulгимүүgiettevõtte 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 hulгимүүgi tegevusloa omaja nimi ja ettevõtte aadress;
- 2) vastutava isiku nimi;
- 3) eriarvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
- 4) laoseis kvartali viimase kuupäeva seisuga;
- 5) vastuvõetud summaarne kogus kvartali jooksul tarnijate kaupa, märkides vastuvõetud partiide numbrid ja vastuvõtmise kuupäevad;
- 6) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul saajate kaupa, märkides iga saaja kohta väljastatud partiide numbrid ja väljastamise kuupäevad;
- 7) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
- 8) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
- 9) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kvartali jooksul;

- 10) arvestuslik jääk kvartali viimaseks kuupäevaks;
- 11) tegelik laoseis kvartali viimaseks kuupäevaks;
- 12) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.

(3) Lõike 1 punktis 2 nimetatud aruandes peavad olema järgmised andmed:

- 1) ravimite tootmis- või hulgimüügi tegevusloa omaja nimi ja ettevõtte aadress;
- 2) vastutava isiku nimi;
- 3) eriarvestusele või arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
- 4) pakendite koguarv;
- 5) välisriigi sisse- või väljavedaja nimi;
- 6) Raviameti eriloa number;
- 7) sisse- või väljaveo kuupäev;
- 8) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.

(4) Ravimite tootmisettevõtte peab iga aasta 1. maiks esitama Raviametile järgmise aasta prognoosi tootmises kasutatavate eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete koguste kohta.

§19. Aruandlus apteegis

(1) Apteek peab kvartaalselt esitama eriarvestusele kuuluvate ainete kohta aruande järgmiste andmetega:

- 1) apteegiteenuse osutamise tegevusloa omaja nimi, apteegi nimi ja aadress;
- 2) vastutava isiku nimi;
- 3) eriarvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
- 4) laoseis kvartali viimase kuupäeva seisuga;
- 5) vastuvõetud summaarne kogus kvartali jooksul tarnijate kaupa, märkides vastuvõetud partiide numbrid;
- 6) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
- 7) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
- 8) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kvartali jooksul;
- 9) jääk kvartali viimaseks kuupäevaks;
- 10) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.

(2) Lõike 1 punktis 6 nimetatud andmete osas peab üld- ja veterinaarapteegis eraldi märkima retsepti alusel väljastatud koguse, tellimislehe alusel väljastatud kogused ja üldkoguse. Haiglaapteegis peab eraldi märkima haiglaapteegi pidavale tervishoiuteenuse osutajale väljastatud koguse, teistele asutustele väljastatud kogused.

§20. Aruandlus teistes ettevõtetes

(1) Paragrahvides 18 ja 19 nimetatud ettevõtted peavad iga aasta 1. veebruariks koostama eelneva kalendriaasta kohta aruande, mis esitatakse Raviametile tema nõudmisel.

(2) Lõikes 1 nimetatud aruandes peavad olema järgmised andmed:

- 1) eriarvestusele ja arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
- 2) jääk eelneva kalendriaasta 1. jaanuari seisuga;
- 3) vastuvõetud summaarne kogus aasta jooksul tarnijate kaupa;
- 4) kasutatud kogus aasta jooksul kasutamise eesmärkide kaupa;
- 5) mahakantud, hävitatud, tagastatud ja üleantud summaarne kogus aasta jooksul;
- 6) jääk aruandeaasta lõpuks;
- 7) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.

Minister Jaak AAB

Kantsler Maarja MÄNDMAA

Sotsiaalministri 18. mai 2005. a määruse nr 73 «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete nimekirjad»
lisa 1

I NIMEKIRI

Amfetamiin	Amfetamine (amphetamine); (+-)-alfa-methylphenethylamine
Amineptiin	Amineptine; (7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid)
Broolamfetamiin (DOB)	Brolamfetamine (DOB); (+-)-4-bromo-2,5-dimethoxy-alfa-methylphenethylamine
1-(4-bromo-2,5-dimetoksüfenüül)-2-aminoetaan (2C-B; Nexus; BDMPEA)	1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine; (2C-B; Nexus; BDMPEA)
Deksamfetamiin	Dexamfetamine (dexamphetamine); (+)-alfa-methylphenethylamine
Dietüülrüptamiin (DET)	Diethyltryptamine (DET); 3-[2-(diethylamino)ethyl]indole
Dimetoksüamfetamiin (DMA)	Dimethoxyamfetamine (DMA); (+-)-2,5-dimethoxy-alfa-methylphenethylamine
Dimetoksüetüülamfetamiin (DOET)	DOET; (+-)-4-ethyl-2,5-dimethoxy-alfa-phenethylamine
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
Dronabinool (<i>delta</i> -9-tetrahydrokannabinool ja selle stereokeemilised teisendid)	Dronabinol; (<i>delta</i> -9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants)
Metkatinoon	Methcathinone; (DL)-ephedrine
Etitsükliidiin (PCE)	Eticyclidine (PCE); N-ethyl-1-phenylcyclohexylamine
Etrüptamiin	Etryptamine
Fenetülliin	Fenetylline; 7-[2-[(alfa-methylphenethyl)-amino]ethyl]theophylline
Fenmetraasiin	Phenmetrazine; 3-methyl-2-phenylmorpholine
Fentsükliidiin (PCP)	Phencyclidine (PCP); 1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine
Gammahüdroksübutüraat (GHB)*	Gammahydroxybutyrate (GHB)*
Heroiin (diatsetüülmorfiin)	Heroin (diacetylmorphine)
Kanep (v.a Euroopa Liidu ühtsesse põllukultuuride sordilehte võetud sordid, mille tetrahydrokannabinooli sisaldus ei ületa 0,2%) ja selle töötlemisproduktid (hašis, marihuaana, vaik, ekstraktid, tinktuurid jne)	Cannabis (excl the varieties listed in the Common catalogue of varieties of agricultural plant species which tetrahydrocannabinol content not exceeding 0,2%) and cannabis resin and extracts and tinctures of cannabis
Katinoon	Cathinone; (-)-S-2-aminopropiophenone
Ketamiin*	Ketamine*
Kokapõõsa lehed	Coca leaf
Levamfetamiin	Levamfetamine (levamphetamine); (-)-(R)-alfa-methylphenethylamine
Levometafetamiin	Levomethamphetamine; (-)-N,alfa-dimethylphenethylamine
Lüsergiinhappe dietüülamiid (lüsergiid; LSD; LSD-25)	Lysergide; 9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-88-carboxamide (LSD; LSD-25)
Meklokvaloon	Mecloqualone; 3-(o-chlorophenyl)-2-methyl-4(3H)-quinazolinone
Meskaliin	Mescaline; 3,4,5-trimethoxyphenethylamine
Metamfetamiin	Metamfetamine (methamphetamine); (+)-(S)-N,alfa-dimethylphenethylamine
Metamfetamiini ratsemaat	Metamfetamine racemate (methamphetamine racemate); (+-)-N,alfa-dimethylphenethylamine
Metakvaloon	Methaqualone; 2-methyl-3-o-tolyl-4(3H)-quinazolinone
Metkatinoon	Methcathinone
Metoksümetüleendioksüamfetamiin (MMDA)	2-methoxy-alfa-methyl-4,5-(methylenedioxy)phenethylamine (MMDA)
Metüleendioksümetamfetamiin (MDMA)	(+)-N,alfa-dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine (MDMA)
4-metüülaminoreks	4-methylaminorex; (+-)-cis-2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline

4-metüültoamfetamiin (4-MTA)	4-methyltioamphetamine (4-MTA)
Metüülfenidaat	Methylphenidate; methyl-alfa-phenyl-2-piperidineacetate
N-etüül-MDA (MDE) MDEA	N-ethyl MDA (MDE) MDEA; (+-)-N-ethyl-alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
N-hüdroksü-MDA	N-hydroxy MDA; (+-)-N-[alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)-phenethyl]hydroxylamine
N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaanamiin (MDP-2-MB, MBDB)	N-methyl-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-butanamine (MDP-2-MB, MBDB)
Oopium	Opium
Paraheksüül	Parahexyl; 3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
Parametoksüamfetamiin (PMA)	p-methoxy-alfa-methylphenethylamine (PMA)
Parametoksümetüülamfetamiin (PMMA)	Para-methoxymethylamphetamine (PMMA)
Psilotsiin, kaasa arvatud psilotsiini sisaldavad seened	Psilocine (psilosin); 3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-ol incl. Psilocine containing mushrooms
Psilotsübiin, kaasa arvatud psilotsübiini sisaldavad seened	Psilocybine; 3-[2(dimethylamino)-ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate, incl. Psilocybine containing mushrooms
Rolitsükliin (PHP, PCPY)	Rolicyclidine (PHP, PCPY); 1-(1-phenylcyclohexyl)-pyrrolidine
Sekobarbitaal	Secobarbital; 5-allyl-5-(1-methylbutyl)-barbituric acid
STP (DOM)	STP (DOM); 2,5-dimethoxy-alfa,4-dimethylphenethylamine
TAREN (sisaldab apfroofeni, tsüklodooli, klorosiili ja karbaloliini)	TAREN (containing aprofen, cyclodol, chlorosil and carbocholine)
Tenamfetamiin (MDA)	Tenamfetamine (MDA); alfa-methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
Tenotsükliidiin (TCP)	Tenocyclidine (TCP); [1-(2-thienyl)-cyclohexyl]piperidine
Tetrahüdrokannabinool (THC), isomeerid ja nende stereokeemilised teisendid	Tetrahydrocannabinol (THC), isomers and their stereochemical variants
Trimetoksüamfetamiin (TMA)	(+)-3,4,5-trimethoxy-alfa-methylphenethylamine (TMA)
Tsipeprool	Zipeprol
Unimaguna (v.a Euroopa Liidu ühtsesse põllukultuuride sordilehte võetud sordid) ürt, kuprad ja sellest kodusel teel valmistatud produktid	Poppy (excl. the varieties listed in the Common catalogue of varieties of agricultural plant species) straw and clandestine products

*v.a IV nimekirja ainena ravimi koostises

*excl. medicinal product in Schedule IV

II NIMEKIRI

Alfameprodiin	Alphameprodine
Alfametadool	Alphamethadol
Alfametüülfentanüül	<i>Alpha</i> -methylfentanyl
Alfametüülfentiofentanüül	<i>Alpha</i> -methylthiofentanyl
Alfaprodiin	Alphaprodine
Alfatsetüülmetadool (LAAM)	Alphacetylmethadol (LAAM)
Alfentanüül	Alfentanil
Allüülprodiin	Allylprodine
Anileridiin	Anileridine
Atsetorfiin	Acetorphine
Atsetüülalfametüülfentanüül	Acetyl- <i>alpha</i> -methylfentanyl
Atsetüülmetadool	Acetylmethadol
Beetaatsetüülmetadool	Betacetylmethadol

Beetahüdroksüfentanüül	<i>Beta</i> -hydroxyfentanyl
Beetahüdroksü-3-metüülfentanüül	<i>Beta</i> -hydroxy-3-methylfentanyl
Beetameprodiin	Betameprodine
Beetametadool	Betamethadol
Beetaprodiin	Betaprodine
Bensetidiin	Benzethidine
Bensüülmorfiin	Benzylmorphine
Besitramiid	Bezitramide
Buprenrofiin	Buprenorphine
Dekstromoramiid	Dextromoramide
Desomorfiin	Desomorphine
Diampromiid	Diampromide
Dietüültiambuteen	Diethylthiambutene
Difenoksiin	Difenoxin
Difenoksülaad	Diphenoxylate
Dihüdroetorfiin	Dihydroetorphine
Dihüdmorfiin	Dihydromorphine
Dimefepaanool	Dimepheptanol
Dimenoksadool	Dimenoxadol
Dimetüültiambuteen	Dimethylthiambutene
Dioksafetüülbutüraat	Dioxaphetyl butyrate
Dipipanoon	Dipipanone
Drotebanoon	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
Etüülmethyltiambuteen	Ethylmethylthiambutene
Fenadoksoon	Phenadoxone
Fenampromiid	Phenampromide
Fenasotsiin	Phenazocine
Fenomorfaan	Phenomorphane
Fenoperidiin	Phenoperidine
Fentanüül	Fentanyl
Flunitrasepaam	Flunitrazepam
Furetidiin	Furethidine
Hüdrokodoon	Hydrocodone
Hüdroksüpetidiin	Hydroxypethidine
Hüdmorfinool	Hydromorphanol
Hüdmorfoon	Hydromorphone
Isometadoon	Isomethadone
Ketobemidoon	Ketobemidone
Klonitaseen	Clonitazene
Kodoksiim	Codoxime
Kokaiin	Cocaine
Levofenatsüülmorfaan	Levophenacymorphan
Levometaorfaan	Levomethorphan
Levomoramiid	Levomoramide
Levorfanool	Levorphanol
Metadoon	Methadone
Metadooni vaheprodukt	Methadone Intermediate
Metasotsiin	Metazocine
Metopoon	Metopon
Metüüldesorfiin	Methyldesorphine
Metüüldihüdmorfiin	Methyldihydromorphine

3-Metüülfentanüül	3-methylfentanyl
3-Metüülthiofentanüül	3-methylthiofentanyl
Moramiidi vaheprodukt	Moramide Intermediate
Morferidiin	Morpheridine
Morfiin	Morphine
Morfiinmetobromiid ja teised morfiini viievalentsed lämmastikuderivaadid, millest üks on kodeiin-N-oksiid	Morphine methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives, one of which is Codeine-N-Oxide
Morfiin-N-oksiid	Morphine-N-oxide
MPPP	MPPP; 1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
Mürofiin	Myrophine
Nikomorfiin	Nicomorphine
Noratsümetadool	Noracymethadol
Norlevorfanool	Norlevorphanol
Normetadoon	Normethadone
Normorfiin	Normorphine
Norpipanoon	Norpipanone
Oksükodoon	Oxycodone
Oksümorfoon	Oxymorphone
Parafluorfentanüül	<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
Ratsemetorfaan	Racemethorphan
Ratsemoramiid	Racemoramide
Ratsemorfaan	Racemorphan
Remifentanüül	Remifentanyl
Sufentanüül	Sufentanyl
Tebaiin	Thebaine
Tebakoon	Thebacon
Tilidiin	Tilidine
Tiofentanüül	Thiofentanyl
Trimeperidiin	Trimeperidine

III NIMEKIRI

Amobarbitaal	Amobarbital
Atsetüüldihüdrokodeiin	Acetyldihydrocodeine
Butaalbitaal	Butalbital
Butorfanool	Butorphanol
Dekstropropoksüfeen	Dextropropoxyphene
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	Cyclobarbitol

IV NIMEKIRI

Allobarbitaal	Allobarbital
Alprasolaam	Alprazolam
Amfepramoon (dietüülpropioon)	Amfepramone (diethylpropion)
Aminoreks	Aminorex
Aprobarbitaal	Aprobarbital
Barbitaal	Barbital
Bensfetamiin	Benzfetamine (benzphetamine)
Bromasepaam	Bromazepam
Butobarbitaal	Butobarbital
Brotisolaam	Brotizolam
Delorasepaam	Delorazepam
Diaasepaam	Diazepam
Dikaaliumklorasepaat	Clorazepate dipotassium
Estasolaam	Estazolam
Etakloorvinüül	Ethchlorvynol
Etinamaat	Ethinamate
Etüülamfetamiin (N-etiülamfetamiin)	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
Haloksasolaam	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
Metohexitaal	Methohexital
Metüülfenobarbitaal	Methylphenobarbital
Metüprüloon	Methyprylon
Midasolaam	Midazolam
Modafiniil	Modafinil
Naatriumoksübutüraat	Sodium oxybate
Nimetasepaam	Nimetazepam
Nitrasepaam	Nitrazepam
Nordasepaam	Nordazepam
Oksasepaam	Oxazepam
Oksasolaam	Oxazolam
Pemoliin	Pemoline
Pinasepaam	Pinazepam
Pipradrool	Pipradrol
Prasepaam	Prazepam
Propüülheksedriin	Propylhexedrine
Pürovaleroon	Pyrovalerone
Sekbutabarbitaal	Secbutabarbital
Temasepaam	Temazepam
Tetrasepaam	Tetrazepam
Tiopentaal	Thiopentaal
Triasolaam	Triazolam
Vinbarbitaal	Vinbarbital
Vinüülbitaal	Vinylbital
Zolpideem	Zolpidem

Kantsler Maarja MÄNDMAA

Sotsiaalministri 18. mai 2005. a määruse nr 73 «Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete meditsiinilisel ja teaduslikul eesmärgil käitlemise ning sellealase arvestuse ja aruandluse tingimused ja kord ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete nimekirjad»
lisa 2

NARKOOTILISED JA PSÜHHOTROOPSED AINED, MILLE VÄLJASTAMISEL APTEEGIST RETSEPTI ALUSEL KEHTIVAD KOGUSELISED PIIRANGUD

<i>Aine</i>	<i>Maksimaalne ühe retsepti alusel väljastatav kogus</i>
Fenobarbitaal*	50 tabletti 10 ampulli
Bensodiasepiinid*	60 tabletti (erandina flunitrasepaam 30 tabletti) 20 ampulli 20 suposiiti 10 rektaaltuubi tilgad 1 originaal
Buprenorfiin	0,112 g
Dihüdrokodeiin	7,0 g

Efedriin	1,0 g
Etüülmorfiin (dioniin)	1,0 g
Fentanüül	plaastrid 2 originaali
Ketobemidoon	3,0 g
Kodeiin ainsa toimeainena	1,0 g
Kokaiin	0,1 g
Metadoon	1,0 g
Metüülfenidaat	60 tabletti
Morfiin	suukaudsed 6,0 g süstid 1 g suposiidid 5,0 g
Oksükodoon	5,0 g
Petidiin	4,0 g
Tramadool	3,0 g

* Erandina võib fenobarbitaali ja klonasepaami epilepsiahaigetele välja kirjutada ja väljastada kuni kahekuulise ravi jaoks.

Kantsler Maarja MÄNDMAA