

Tervise- ja tööministri 3. detsembri 2014. a määrus nr 69
„Ravimite apteegis valmistamise, jaendamise ja kontrollimise tingimused ja kord ning apteegis
seeriaviisiliselt valmistatavate ravimite loetelu“ Lisa 3

STERIILSETE RAVIMITE VALMISTAMISE PUHTUSKLASSID

Valmistamisviis: valmistamisjärgse steriliseerimisega suletud lõpp-pakendis	
Puhtusklass	
A	Ravimi villimine saastuse kõrge riski puhul
C	Lahuse valmistamine saastuse kõrge riski puhul; ravimi villimine
D	Lahuse valmistamine ja töövahendite ettevalmistamine järgnevaks villimiseks

Valmistamisviis: aseptiliselt valmistatud	
Puhtusklass	
A	Aseptiline valmistamine ja villimine
C	Steriilselt filtreeritava lahuse valmistamine
D	Töövahendite ja taara hoidmine pesujärgselt