

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määrus nr 30  
„Ravimite väljakirjutamine ja apteekidest  
väljastamine ning retsepti vorm”  
Lisa 4  
(terviseministri 26.10.2023 määruse nr 60 sõnastuses)

**Narkootilised ja psühhotroopsed ained, mille väljakirjutamisel ja apteegist retsepti  
alusel väljastamisel kehtivad koguselised piirangud**

1. Maksimaalne ühe retsepti alusel väljastatav kogus:

Fenobarbitaal*	50 tabletti 10 ampulli
Etüülmorfiin (ainsa toimeainena)	1,0 g
Kodeiin (ainsa toimeainena)	1,0 g
Kokaiin (ainsa toimeainena)	0,1 g
Metüülfenidaat	60 tabletti
Lisdeksamfetamiindimesülaat	60 tabletti
Naatriumoksübaat	270 g
Tramadool	12 g

2. Bensodiasepiinide\* või bensodiasepiinisarnaste ainetega (ATC rühmad N03AE, N05BA, N05CD, N05CF) ravi alustamisel Eestis turustatava väikseima toimeaine sisaldusega ravimpreparaadi maksimaalne väljakirjutatav kogus:

30 tabletti  
20 ampulli  
20 suposiiti  
10 rektaaltuubi  
25 ml tilku

3. Bensodiasepiinide\* või bensodiasepiinisarnaste ainete (ATC rühmad N03AE, N05BA, N05CD, N05CF) korduval väljakirjutamisel 30 päeva jooksul ravimvormi kohta väljakirjutatav maksimaalne summaarne kogus:

60 tabletti (erandina flunitrasepaam 30 tabletti)  
20 ampulli  
20 suposiiti  
10 rektaaltuubi  
25 ml tilku

\* Erandina võib fenobarbitaali, klonasepaami ja klobasaami epilepsia raviks välja kirjutada ja väljastada kuni kahekuulise ravi jaoks.