

H2 The Regulation of the Minister of Social Affairs No. 28 of April 9, 1998

Ravimite impordi ja eksporti korra kinnitamine
Sotsiaalministri 9. aprilli 1998. a määrus nr 28

Ravimiseaduse (RT I 1996, 3, 56; 49, 954; 1997, 93, 1564) paragrahvi 5 lõike 4 alusel määran:

1. Kinnitada juurdelisatud "Ravimite impordi ja eksporti kord" koos lisadega 1, 2, 3, 4, 5.
2. Asendada alates 1. juulist 1998. a lisades 2-5 sõnad "Riigi Ravimiamet" sõnaga "Ravimiamet".
3. Tunnistada kehtetuks sotsiaalministri 8. juuni 1994. a määrus nr 42 "Ravimite, narkootiliste ja psühhotroopsete ainete, hormoon- ja verepreparaatide ning vaktsiinide Eesti tolliterritooriumile ja seal välja toimetamise korra muutmine" (ei ole avaldatud Riigi Teataja Lisas).
4. Kontroll käesoleva määruse täitmise üle panna Ravimiametile.

Minister Tiiu ARO
Kantsler Jaan RÜÜTMANN

Kinnitatud sotsiaalministri 9. aprilli 1998. a määrusega nr 28

Ravimite impordi ja eksporti kord

1. Käesolev kord reguleerib lisas 1 loetletud ravimite ja teiste kaupade (edaspidi kaubad) importi Eesti Vabariigi tolliterritooriumile (edaspidi import) ja eksporti Eesti Vabariigi tolliterritooriumilt (edaspidi eksport).
2. Käesolev kord kehtib ka humanitaarabi korras saadetavatele kaupadele. Humanitaarabi korras või mittemeditsiinilisel eesmärgil imporditavaid kaupu ei või turustada. Kord ei kehti Eesti kaupade nomenklatuuri rubriikidesse 3001, 3002, 3003, 3004 ja 3006 kuuluvatele kaupadele, mida kasutatakse eranditult veterinaarias, ning rubriiki 3002 kuuluvatele bioloogilistele indikaatoritele, mida kasutatakse steriliseerimise kontrollil.
3. Kaupade impordiks või eksportiks, välja arvatud läbivaks tollitransiidiks, on vajalik Ravimiameti ühekordne ravimite impordi- või eksportiluba (edaspidi sertifikaat). Sertifikaadi taotlemise kord on sätestatud sotsiaalministri 29. aprilli 1996. a määrusega nr 17 (RTL 1996, 56, 350) kinnitatud "Ravimite hulgimüügi korras".

Ravimite impordi või eksporti luba (lisa 2) trükitakse kollasele paberile mõõtmetega 210×297 mm.

Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja ravimite imordi luba (lisa 4) trükitakse roosale paberile mõõtmetega 210×297 mm, mis on varustatud Ravimiameti läbivajutava pitsati jälgendiga;

Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja ravimite eksporti luba (lisa 5) trükitakse helerohelisele paberile mõõtmetega 210×297 mm, mis on varustatud Ravimiameti läbivajutava pitsati jälgendiga.

4. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning ravimite sertifikaadi vormistatab Ravimiamet kahes eksemplaris: esimese eksemplari esitab importija/eksportija tollile tollivormistuseks; nimetatud ainete ja ravimite impordisertifikaadi teise eksemplari saadab importija eksportijale eksportiloa saamiseks; nimetatud ainete ja ravimite eksportisertifikaadi teise eksemplari saadab Ravimiamet sihtmaal asuvale pädevale asutusele.

Teiste kaupade sertifikaadi vormistab Ravimiamet ühes eksemplaris, mille importija/eksportija esitatab tollivormistuseks.

Tolliametnik märgistab (kustutab) talle esitatud eksemplari ning tagastab selle esitajale. Asjakohasuse korral teeb tolliametnik sertifikaadile märke saadetise kontrollimise kohta, märkides erinevused sertifikaadil tooduga võrreldes. Toll saadab kaubadeklaratsiooni lisa 2 ühe eksemplari Ravimiametile ühe kuu jooksul tollivormistuse tegemise kuupäevast.

5. Kui vormistatud ja väljastatud sertifikaadi alusel importi või eksporti ei toimunud, peab importija või eksportija tagastama sertifikaadi Ravimiametile kohe pärast selle kehtivusaja lõppu.

6. Imporditava või eksportitava kauba kogus ja nomenklatuur peab vastama sertifikaadil märgitule. Kaup peab olema saatenedokumentide ja sertifikaadi alusel identifitseeritav.

7. Kui kauba tollivormistusel tekivad kahtlused või arusaamatused saatenedokumentides või sertifikaadil näidatud kauba vastavuses tolliläbivaatuseks esitatud kaubale, on tollil õigus nimetatud kaup kinni pidada ning kohale kutsuda Ravimiameti ekspert. Eksperdi otsus fikseeritakse saate- ja tollidokumentidel, samuti

sertifikaadil ning see on aluseks edasisel tollivormistusel. Ravimiamet esitab Tolliametile ekspertide nimekirja.

8. Eestisse saabuv ja Eestist lahkuv füüsiline isik võib kaasa võtta ravimeid, mida ta kasutab isiklikult ravi eesmärgil. Psühhotroopseid ravimeid võib nende hulgas ilma Ravimiameti loata olla kuni kahenädalaseks ning narkootilisi ravimeid kuni ühenädalaseks raviks vajalikus koguses; ravimitega peab kaasas olema retsepti koopia või arsti teatis ravimite vajaduse kohta. Kaasasolevate ravimite kogus ei tohi ilma Ravimiameti loata ületada ühe ravikuuri vajadusi (maksimaalselt kuni viis jaemülgipakendit) ja erinevaid preparaate võib olla kuni viis eri nimetust.

9. Ravimite saatmisel postiga välismaale või Eestisse võib ühes saadetises ilma Ravimiameti loata olla kuni viis jaemülgipakendit. Psühhotroopsete ja narkootiliste ravimite saatmisel peab saatja esitama postkontorile Ravimiameti loa.

(Sotsiaalmin m 18.06.98 Nr.39 jõust.16.07.98)

Lisa 1 "Ravimite impordi ja ekspordi korra" juurde

KAUPADE LOETELU, MILLE IMPORT JA EKSPORT TOIMUB RAVIMIAMETI SERTIFIKAADI
ALUSEL, KOOS VASTAVATE EKN 1999 KAUBAPOSITSIOONI KOODIDEGA

Kood	Kauba nimetus
1211 90 95 00	kokapõosa lehed
1301 90 90 00	unimaguna ürt, kuprad ja sellest kodusel teel valmistatud produktid
1302 11 00 00	kanep ja selle töötlemisproduktid
1302 19 91 00	oopium
1302 19 99 00	kanep ja selle töötlemisproduktid
2806 10 00 00	vesinikkloriid (soolhape)
2807 00 10 00	väävelhape
2841 61 00 00	kaaliumpermanganaat
2902 30 90 00	tolueen
2905 50 20 00	etakloorvinüül
2909 11 00 00	dietüüleeter
2914 11 00 00	atsetoon
2914 12 00 00	butanoon (metüületüülketoon)
2914 31 00 00	fentüülatsetoon (fentüülpropaan-2-oon)
2915 24 00 00	äädikhappe anhüdriid
2916 34 00 00	fentüülaädikhape ja selle soolad
2918 19 99 00	naatriumoksübutüraat
2921 30 99 00	propüülheksedriin
2921 49 90 00	amfetamiin
	bensfetamiin
	deksamfetamiin
	etitsükliidiin (PCE)
	etüülamfetamiin
	fenfluramiin
	fenkamfamiin
	fentermiin
	lefetamiin (SPA)
	levamfetamiin
	levometamfetamiin
	mefenoreks
2922 19 90 00	alfametadool
	atsetüülmetadool
	beetaatsetüülmetadool
	beetametadool
2922 19 90 00	dekstropropoksiifeen
	dimefepantool
	dimenoksadool
	noratsülmetadool

2922 29 00 00	broolamfetamiin
2922 30 00 00	amfepramoон isometadoon katinoon ketamiin metadoon metadooni vaheprodukt normetadoon
2922 43 00 00	antraniilhape ja selle soolad
2922 49 70 00	tilidiin
2922 50 00 00	alfametüülamiamiinoetüülketoon STP (DOM) tramadol meprobamaat
2924 10 00 00	2-atseetamidobensoehape (N-atsetüülantraniilhape)
2924 22 00 00	etinamaat
2924 29 90 00	diampromiid heksapropümaat
2925 19 80 00	glutetimiid
2926 90 99 00	fenproporeks
2932 91 00 00	isosafrool
2932 92 00 00	1-(1,3-bensodioksool-5-üüil)propaan-2-oon 3,4-metüleendioksüfenüül-2-propanoon)
2932 93 00 00	piperonaal
2932 94 00 00	safrool
2932 99 70 00	tenamfetamiin
2932 99 80 00	DMHP 1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin N-etüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin N-etüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butanamiin (MDP-2-EB) N-etüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butanamiin (MDP-3-EB) N-hüdroksüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2 -butananamiin MDP-2-OHB) N-hüdroksüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3 -butananamiin MDP-3-OHB) N-metüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butanamiin MDP-2-MB, MBDB) N-metüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butanamiin MDP-3-MB, MBDB) N,N-dimetüül-1-(3,4-dimetoksüfenüül)-2-propaanamiin N,N-dimetüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butaa namiin MDP-2-MMB) N,N-dimetüül-1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butaa namiin MDP-3-MMB) paraheksüül tetrahüdrokannabinoolid koos vastavate isomeeride ja derivaatidega 1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-2-butanamiin (MDP-2-B) 1-(3,4-metüleendioksüfenüül)-3-butanamiin (MDP-3-B)
2932 99 80 00	piperidiin ja selle soolad alfameprodiin alfametüülfentantüül alfaprodiin alfentanüül allüülprodiin anileridiin
2933 32 00 00	
2933 39 95 00	

	atsetüülalfametüülfentanüül
	beetahüdroksüfentanüül
	beetahüdroksümetüülfentanüül
	beetameprodiin
	beetaprodiin
	bensetidiin
	besitramiid
	bromasepaam
	difenoksiin
	difenoksülaat
	dipipanoon
	etokseridiin
	fenampromiid
	fenasotsiin
	fenoperidiin
	fentanüül
	fentsüklidiin (PCP)
	hüdroksüpetidiin
	ketobemidoon
	metasotsiin
	metüülfentanüül
	norpipanoon
	parafluorfentanüül
	pentasotsiin
	PEPAP
	petidiin
	petidiini vaheprodukt A, B, C
2933 39 95 00	piminodiin
	pipradrool
	piritramiid
	proheptasiin
	properidiin
	propiraam
	remifentanüül
	trimeperidiin
2933 40 90 00	drotebanool
	fenomorfaan
	levofenatsüülmorfaan
	levometorfaan
	levorfanool
	norlevorfanool
	ratsemetorfaan
	ratsemorfaan
2933 51 20 00	barbitaal
	fenobarbitaal
2933 51 90 00	allobarbitaal
	amobarbitaal
	aprobarbitaal
	butaalbitaal
	butobarbitaal
	heksobarbitaal
	heptabarbitaal
	metoheksitaal
	metüüfenobarbitaal
	pentobarbitaal

	sekbutabarbitaal
	sekobarbitaal
	tiopental
	tsüklobarbitaal
	vinbarbitaal
	vintülbital
2933 59 70 00	meklokvaloon
	metakvaloon
	loprasolaam
	sipeprool
2933 79 00 00	klobasaam
	metüülprüloon
2933 90 40 00	kloordiasepoksiid
2933 90 60 00	alprasolaam
	delorasepaam
	diasepaam
	dikaaliumklorasepaat
	estasolaam
	ettüül-loflasepaat
	fenasepaam
	fludiasepaam
	flunitrasepaam
2933 90 60 00	flurasepaam
	halasepaam
	kamasepaam
	klonasepaam
	klorasepaat
	lorasepaam
	lormetasepaam
	medasepaam
	midasolaam
	nimetasepaam
	nitrasepaam
	nordasepaam
	oksasepaam
	pinasepaam
	prasepaam
	temasepaam
	tetrasepaam
	triasolaam
2933 90 95 00	etonitaseen
	etrüptamiin
	klonitaseen
	masindool
	pürovaleroon
	rolitsüklidiin (PHP, PCPY)
2934 10 00 00	klometiasool
2934 90 96 00	alfametüültiofentanüül
	aminoreks
	brotisolaam
	dekstromoramiid
	dietüültiambuteen
	dimetüültiambuteen
	dioksafetüülbutoraat
	etüülmetyüültiambuteen
	fenadoksoon

	fendimetraasiin
	fenmetraasiin
	furetidiin
	haloksasolaam
	ketasolaam
	kloksasolaam
	klotiasepaam
	levomoramiid
	mesokarb
	metüültiofentanüül
	moramiidi vaheprodukt
	morferidiin
2934 90 96 00	oktasolaam
	pemoliin
	ratsemoramiid
	sufentanüül
	tenotsüklidiin (TCP)
2937	Hormoonid, looduslikud või sünteesitud, nende põhiliselt hormoonidena kasutatavad derivaadid, muud hormoonidena kasutatavad steroidid
2938	Glükosiidid (looduslikud või sünteesitud), nende soolad, eetrid, estrid ja muud derivaadid
2939	Looduslikud või sünteesitud taimsed alkaloidid nende soolad, eetrid, estrid ja muud derivaadid
2939 10 00 00	atsetorfiin atsetüüldihüdrokodeiin buprenorfiin bensüülmorfiin desomorfiin diüdrokodeiin diüdromorfiin etorfiin ettüülmorfiin folkodiin herooin (diatsetüülmorfiin) hüdrokodoon hüdromorfinool hüdromorfoon kodeiin kodoksiim metopoön metüüldesorfiin metüüldihüdromorfiin morfiiin morfiiinmetobromiid ja teised morfiini viievalentsed lämmastikuühendid morfiiin-N-oksiid mürofin nikodikodiin nikokodiin nikomorfiin norkodeiin normorfiin okstikodoon oksümorfoon oopium tebaiin tebakoon efedriin ja selle soolad
2939 10 00 00	
2939 41 00 00	

2939 42 00 00	pseudoefedriin ja selle soolad
2939 49 00 00	efedroon (metkatinoon) katuin
2939 50 00 00	fenetilliin
2939 61 00 00	ergometriin ja selle soolad
2939 62 00 00	ergotamiin ja selle soolad
2939 63 00 00	lüsergiinhape ja selle soolad
2939 90 19 00	kokaiin
2939 90 90 00	dietüültrüptamiin (DET) dimetoksülamfetamiin (DMA) dimetoksületüülamfetamiin (DOET) dimetüültrüptamiin (DMT) ekoniin ja selle estrid ja derivaadid meskaliin metamfetamiini ratsemaat metoksümetileendioksülamfetamiin (MMDA) metileendioksümetamfetamiin (MDMA) MPPP N-ettüül-MDA (MDE, MDEA) N-hüdroksü-MDA parametoksülamfetamiin (PMA) psilotsiin psilotsübiin trimetoksülamfetamiin (TMA) 4-metüülaminoreks
2941	Antibiootikumid
3001	Näärmed ja munud kuivatatud organid (pulbrina või muul kujul), organoteraapias kasutatavad näärmete, muude organite ja nende eritiste ekstraktid, hepariin, selle soolad, organoteraapiaks ja profüllaktikaks kasutatavad mujal nimetamata inim- või loomorganismist pärít ained
3002	Inimveri, ravi-, profüllaktika- või diagnostilisel otstarbel töödeldud loomaveri, seerumid inim- või loomaverest, muud verefraktsioonid ja modifitseeritud immunoloogilised tooted, mida saadakse või mitte biotehnoloogiliste protsesside abil või mitte, vaktsiinid, toksiinid, mikroorganismide kultuurid (v.a pärmid) ja analoogilised tooted
3003	Kahest või enamast omavahel segatud komponendist koosnevad ravimid ravi- või profüllaktika otstarbeks (v.a rubrikkides 3002, 3005 ja 3006 esitatud), eelnevalt doosidesse jaotamata ja jaemüügiks pakendamata
3004	Omavahel segatud komponentidest koosnevad või ühekomponendised ravimid ravi- või profüllaktika otstarbeks, valmis doseerituna või jaemüügiks pakendatuna (v.a rubrikkides 3002, 3005 ja 3006 esitatud tooted)
3006 30 00 00	Kontrastained röntgenoloogilisteks uuringuteks, diagnostikareagendid seespidiseks kasutuseks
3006 60	Keemilised rasestumisvastased vahendid, mis põhinevad hormoonidel või spermatsiididel.

Lisa 2
ravimite impordi ja ekspordi korra juurde

Ravimite IMPORDI loa (sertifikaadi) vorm

RIIGI RAVIMIAMET
State Agency of Medicines

Tel 372 7 441 219
372 7 476 577
Faks 372 7 441 549

Kehtib kuni /Expiration date/ :
Eriloa nr /Authorization No/ :

**CERTIFICATE OF OFFICIAL APPROVAL
OF IMPORT**

Riigi Ravimiamet lubab Eestisse sisse tuua loetletud ravimeid (aineld) nimetatud kogustes.
It is hereby certified that the State Agency of Medicines, has authorized the importation from

Exporter

Importer

Quantity and designation of the drug(s) or the substance(s):

Käesolev saadetis on lubatud ainult meditsiiniliseks või teaduslikuks
kasutamiseks.

The State Agency of Medicines is satisfied that the consignation proposed to be
imported is required exclusively for medical or scientific purposes.

Kuupäev
Ravimiameti inspektor
Nimi

.....
Allkiri

TOLLI MÄRKMED /or Estonian Customs/ vormistamise koht	Inspektori ees- ja perekonnamimb:
vormistamise kuupäev:	Tollinspektori allkirja pilt r

Lisa 3

ravimite impordi ja eksporti korra juurde

Ravimite EKSPORTI loa (sertifikeadi) vorm

RIIGI RAVIMIAMET

State Agency of Medicines

Tel 372 7 441 219

372 7 476 577

Faks 372 7 441 549

Kehtib kuni /Expiration date/:
Eriosa nr /Authorization No/:

CERTIFICATE OF OFFICIAL APPROVAL
OF EXPORT

Riigi Ravimiamet lubab Eestist välja viia

It is hereby certified that the State Agency of Medicines has approved the export in
one single consignment

From

To

loetletud ravimeid (aineid) nimetatud kogustes. The following goods, namely
Quantity and designation of the drug(s) or the substance(s):

kuupäev

Ravimiameti inspektor

Nimi

Allkiri

TOLLI MÄRKMEDE /for Estonian Customs/ vormistamise koht	Inspektori ees- ja perekonnanimi:
vormistamise kuupäev:	Tollinspektori allkirja pilt

Lisa 4 ravimite impordi ja eksporti korra juurde

Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja ravimite IMPORDI loa (sertifikaadi) vorm

RIIGI RAVIMIAMET
State Agency of Medicines

Tel 372 7 441 219
372 7 476 577
Faks 372 7 441 549

Kehib kuni /Expiration date/:
Eriosa nr /Authorization No/:

**CERTIFICATE OF OFFICIAL APPROVAL
OF IMPORT**

Riigi Ravimiamet lubab Eestisse tuua loetletud narkootilisi ja psühhotroopseid ravimed (aineid) nimetatud koguses.

It is hereby certified that the State Agency of Medicines, being the authority charged with the administration of the law relating to the narcotic drugs and psychotropic substances to which the international conventions on narcotic drugs and psychotropic substances apply, has authorized the importation from

Exporter

Via

Method of shipment:

Importer

Quantity and designation of the drug(s) or the substance(s):

Käesolev saadetis on lubatud ainult meditsiiniliseks või teaduslikeks kasutamiseks.

The State Agency of Medicines is satisfied that the consignation proposed to be imported is required exclusively for medical or scientific purposes.

Kuupäev

Ravimiameti inspektor

Nimi

.....
Allkiri

TOLLI MÄRKMED /or Estonian Customs/ vormistamise koht	Inspektori ees- ja perekonnanimi:
vormistamise kuupäev:	Tollinspektori allkirja pilt r

Lisa 5 ravimite impordi ja eksporti korra juurde

Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ja ravimite EKSPORTI loa (sertifikaadi) vorm

RIIGI RAVIMIAMET
State Agency of Medicines

Tel 372 7 441 219
372 7 476 577
Faks 372 7 441 549

Kehib kuni /Expiration date/:
Eriooa nr /Authorization No/:

**CERTIFICATE OF OFFICIAL APPROVAL
OF EXPORT**

Riigi Ravimiamet lubab Eestist välja viia loetletud narkootilisi ja psühhotroopseid ravimeid (aineid) nimetatud kogustes.
It is hereby certified that the State Agency of Medicines, being the authority charged with the administration of the law relating to the narcotic drugs and psychotropic substances to which the international conventions on narcotic drugs and psychotropic substances apply, has in virtue of import certificate No

Import certificate No.....
Issued by.....
Granted to

APPROVED THE EXPORT IN THE SINGLE CONSIGNMENT.....
From

Method of shipment:.....
To

THE FOLLOWING GOODS, NAMELY:.....
Quantity and designation of the drug(s) or the substance(s):.....

kuupäev
Ravimiameti inspektor
Nimi

.....
Allkiri

TOLLI MÄRKMED /or Estonian Customs/ vormistamise koht	Inspektori ees- ja perekonnamimi: _____ _____ _____
vormistamise kuupäev:	Tollinspektori allkirja pilt r

H3 Summary of the Regulation of the Minister of Social Affairs No. 28 of April 9, 1998

The Regulation of the Minister of Social Affairs No. 28 of April 9, 1998, establishes the procedure for imports and exports of medicinal products listed in Appendix 1. According to this regulation, accepted on April 9, 1998, no imports of medicinal products are allowed into Estonia without the license of the State Agency of Medicines.

The requirements to obtain the licence are stated in the Regulation of the Minister of Social Affairs No. 17 of April 29, 1996. The certificate is nonrecurrent and has to be presented to the Customs upon accomplishing the customs procedures. The import certificate will be labelled (cancelled) by the customs authorities. Unused licence shall be returned to the State Agency of Medicines after the expiration date.