

Ravimitega reisimise iseärasused

Kadri Kirsipuu

Ravimiameti sisse- ja väljaveo ning narkootiliste ja psühhotroopsete ainete büroo vaneminspektor

Antud valdkonda reguleerivad:

Sotsiaalministri 18.02.2005.a. määruse nr. 30 § 2 ja § 6

Sotsiaalministri 18.02.2005.a. määruse nr. 31 § 8

Sotsiaalministri 18.05.2005.a. määruse nr. 73 lisa 1

Üldised piirangud ravimitega reisimisel

a) Ravimid (nii retsepti- kui ka käsimüügiravimid, v.a. narkootilised ja psühhotroopsed ravimid)

Eestisse saabuv ja Eestist lahkuv reisija võib kaasa võtta ravimeid, mida ta kasutab meditsiinilisel eesmärgil isiklikuks või temaga kaasasolevate loomade tarbeks. Ravimiameti loata võib kaasa võtta kuni 5 erineva nimetusega ravimpreparaati, iga ravimpreparaati kuni 5 jaemüügipakendit ning kaasasolevate loomade tarbeks kuni 5 erineva nimetusega ravimpreparaati, iga ravimpreparaati kuni 3 jaemüügipakendit.

Jaemüügipakendi suurus on tahketel ravimvormidel 100 ühikut, pulbritel lahuse valmistamiseks 500 g, homöopaatilistel graanulitel ja suukaudsetel lahustel 500 ml, süstitavatel ravimvormidel 10 ampulli või viaali, välispidistel ravimitel 200 ml või 200 g, droogidel 100 g. Ravimid peavad olema tootja pakendis.

b) Narkootilised ja psühhotroopsed ravimid

Narkootilisi ja psühhotroopseid ravimeid võib Schengeni õigusruumi mittekuuluvasse riiki reisides ilma Ravimiameti loata kaasa võtta 1 jaemüügipakendi suurusega kuni 20 ühikut (tabletti, kapslit vms) ning ravimitega peab sel juhul kaasas olema arsti teatis ravimite vajaduse kohta või retsepti koopia.

Juhul kui kaasavõetavate ravimite kogused on lubatust suuremad, on vaja reisijal taotleda Ravimiametist luba ravimite kaasavõtmise kohta. Sellisel juhul piisab vabas vormis esitatud taotlusest, millele tuleb lisada ka arsti teatis ravimite vajaduse kohta ning taotlusele tuleb märkida kõik kaasavõetavad ravimid. Taotlusele on vaja ravimite kohta kirja pan-na järgmine info: ravimi nimetus, ravimvorm, toimeaine kogus, pakendi suurus, pakendite arv. Arsti teatis võiks soovitatavalt olla inglise keeles (vajadusel esitamiseks ka välisriigis). Ravimiameti väljastatud luba on vajalik Eesti piiri ületamiseks.

Erandid seoses

Schengeni

õigusruumiga

Seoses Eesti liitumisega Schengeni õigusruumiga 21. detsembril 2007. aastal muutus narkootiliste ja psühhotroopsete ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmise kord reisimisel teise Schengeni lepinguga ühinenud riigi territooriumile. Üldjoontes on kõige suurem muutus seoses ravimite kaasavõtmisega see, et reisides Schengeni õigusruumi kuuluvasse riiki, peab narkootiliste ja psühhotroopsete ravimitega kaasas olema Ravimiameti poolt väljastatud tunnistus, olenemata reisi kestusest.

Schengeni õigusruum on ala Euroopas, milles Schengeni leppe alusel on kaotatud riikidevaheline piirikontroll. 14. juuni

1985. aasta Schengeni lepingu 1990. aasta rakenduskonventsiooni artikkel 75 ütleb, et lepinguosaliste territooriumile saabuvatel või nende territooriumil liikuvatel reisijatel võib seoses raviga kaasas olla narkootilisi ja psühhotroopseid aineid, tingimusel et nad iga kontrolli puhul esitavad elukohariigi pädeva asutuse poolt antud või tõestatud tunnistuse.



- Schengeni õigusruumi kuuluvad: Belgia, Prantsusmaa, Saksamaa, Luksemburg, Holland, Itaalia, Portugal, Hispaania (k.a. saared, nt: Tenerife), Kreeka, Austria, Island, Norra, Rootsi, Taani, Soome, Eesti, Läti, Leedu, Tšehhi, Ungari, Malta, Poola, Slovakkia ja Sloveenia. Lähitulevikus on liitumas ka Šveits ja Liechtenstein.

Schengeni tunnistuse väljastamine

Schengeni tunnistuse väljastamise protsess saab alguse arstist, kes täidab narkootilise ja/või psühhotroopse ravimi väljakirjutamisel ka Schengeni tunnistuse taotluse (blankett on kättesaadav Ravimiameti kodulehel www.ravimiamet.ee/366), mille annab koos retseptiga patsiendile.

Ravimite ostmisel apteegist esitab patsient apteeki ka vormikohase taotluse. Apteegipoolsete märkustega täidetud taotluse saadab apteek edasi Ravimiametisse. Ravimiametil on tunnistuse väljastamiseks aega sotsiaalministri 18.02.2005.a. määruse nr. 31 §8 järgi maksimaalselt 5 tööpäeva. Reeglina nii kaua aega ei kulu, taotlus võetakse menetlusse esimesel võimalusel ning väljastatud tunnistus saadetakse tähtitud postiga taotlejale sobivale aadressile. Luba antakse välja reisi ajal vajamineva ravimikoguse ulatuses, kuid kuna tunnistuse kehtivusaeg on 30 päeva, siis ei väljastata luba kauemaks kui 30 päevaseks raviperioodiks.

Apteegi ülesanded

Schengeni tunnistuse taotluse saabumisel apteeki tuleks kõigepealt üle kontrollida, kas taotlusel on täidetud kõik vajalikud lahtrid ning vajadusel täiendada taotlust kas patsiendilt või arstilt saadud infoga (nt kui arst on patsiendi sünnikohaks märkinud Eesti, mis on aga liiga üldine, tuleks täpsustada, mis linn, küla, vald vms on sünnikohaks).

Kui patsiendile on retsept välja kirjutatud suuremale kogusele, kui on kirjas retsepti väljakirjutamise koguselises piirangutes ja retseptil lahtris 10 on märges «reisi ajaks», peab patsiendil olema ka vormikohane narkootiliste ja psühhotroopsete ainete Schengeni riikidesse kaasavõtmise tunnistuse taotlus.

Vormikohase narkootiliste ja psühhotroopsete ainete Schengeni riikidesse kaasavõtmise tunnistuse taotlusel on apteegi ülesandeks täita lahtrid **C14** ja **C21**:

C14 - ravimpreparaadi nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, pakendi suurus, väljastatud pakendite arv

C21 - retsepti number, ravimi väljastanud apteegi nimi ja aadress, väljastamise kuu-

päev, ravimi väljastanud isiku nimi ja allkiri.

Juhul kui arst on täitnud ka lahtri C14 ise, tuleks apteegis kas kinnitada arsti poolt kirjutatu vastavust väljastatud preparaadiga või kui arst on kirjutanud nt ainult toimeaine, lisada reaalselt väljastatud preparaadi nimetus, kindlasti tuleks lisada ka pakendi suurus ning väljastatud pakendite kogus. Tähtis on, et oleks üheselt arusaadav, millise preparaadi ja kui suures koguses apteek väljastas.

Lahtrisse „Tunnistus saata...” tuleb märkida täpne aadress, kuhu patsient soovib, et talle tunnistus saadetakse.

Oluline on kontrollida, et arst ei oleks ühele taotlusele kirjutanud rohkem kui ühe preparaadi. Kui kaasavõetavaid ravimeid on enam kui 1, tuleb sotsiaalministri 18.02.2005.a. määruse nr. 31 §8 järgi iga kaasavõetava arsti retsepti järgse narkootilise või psühhotroopse aine kohta esitada ka eraldi taotlus, mille alusel Ravimiamet väljastab igale kaasavõetavale narkootilisele või psühhotroopsele ravimile ka eraldi tunnistuse.

Kui patsient on mures, kas tunnistus jõuab kohale õigeaegselt, tuleks täpsustada reisi alguse aeg ning märkida see koos patsiendi kontakttelefoniga taotlusele. Arvestada tuleb sellega, et tunnistus saadetakse üldjuhul tähtitud postiga, mille kohalejõudmine võtab kauem aega kui tavalise kirja saatmine (erandjuhtudel võib ette tulla, et taotluse esitamine on jäänud viimasele hetkele ja tähtitud posti kohalejõudmine õigeaegselt on küsitav, siis sellisel juhul võiks apteek pöörduda Ravimiameti poole, et koos leida lahendus tunnistuse õigeaegseks kohaletoimetamiseks).

Tunnistuse taotluse faksib apteek Ravimiametisse numbrile **7 374 152** või saadab tähtitud postiga aadressile Nooruse 1, Tartu 50411. Postiga saatmisel tuleks teha tunnistuse taotlusest koopia, kuna apteegi kohustus on säilitada ravimi väljastamise aluseks olevat taotlust või selle koopiat 5 aastat.

Küsimuste korral palume ühendust võtta Ravimiameti üldtelefonil **7 374 140** või kirja teel info@ravimiamet.ee.

