

RAVIMIAMETI 2020. AASTA TÖÖPLAAN

Vastavalt RTA: 5.1.14. Ravimite ohutuse ja kvaliteedi alase riikliku järelevalve teostamine ja RTA: 4.5.15. Ravimite käitlemise järelevalve teostamine sõltuvusravi (mh metadoonasendusravi) teenusepakkujate üle

Raviameti tegevusel on 7 strateegilist eesmärki:

1. Tagada, et Eestis inimeste ja loomade haiguste ennetamisel, ravis ja diagnostikas kasutamiseks lubatud ravimid on tõestatud efektiivsed, kvaliteetsed ja ohutud;
2. Soodustada ravimite otstarbekohast kasutamist;
3. Tagada, et Eestis läbiviidavate ravimite kliiniliste uuringute puhul on tagatud uuringus osalejate ohutus ja nende õiguste kaitse;
4. Tagada, et narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning narkootikumide lähteainete eesmärgipärane kasutamine toimuks vastavalt rahvusvahelistele konventsioonidele;
5. Tagada, et Eestis inimeste ravis kasutatavad rakud, koed ja elundid on tõestatud kvaliteetsed ja ohutud;
6. Osaleda aktiivselt Euroopa Liidu otsustusprotsessides ja teabevahetuses ravimite, rakkude, kudede ja elundite ning narkootikumide ja nende lähteainete alal;
7. Osaleda Eesti kodanike õigusi ja tervist kaitsva, rakendatava õigustiku väljatöötamises ravimite, rakkude, kudede ja elundite, narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning narkootikumide lähteainete alal

Raviameti strateegiline eesmärk 1:

Eestis kasutatavate ravimite kvaliteedi, ohutuse ja toimivuse tagamine

Tegevus 1.1. Toodete määratlemistaotluste, ravimi müügiloo taotluste, sh müügiloo uuendamise ja müügiloo ravimite muudatuste taotluste ekspertiis

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
Müügiloo taotlused ja otsused	
<i>Esmased taotlused, inimestel kasutatavad ravimid</i>	
1.1.1. Riiklik menetlus, taotluste arv	15
1.1.1.1. teisese müügiloo taotluste arv	10
1.1.2. Detsentraalne menetlus	
1.1.2.1.taotluste arv viidatava riigina	15
1.1.2.2. taotluste arv kaasatud riigina	200
1.1.3. Vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.3.1. taotluste arv viidatava riigina	3
1.1.3.2. taotluste arv kaasatud riigina	30
1.1.4. esmaste müügilubade otsuste arv	
1.1.5. tähtaegselt menetletud taotluste arv ja osakaal (%)	100%
<i>Esmased taotlused, veterinaarravimid</i>	
1.1.6. Riiklik menetlus, taotluste arv	10
1.1.6.1. teisese müügiloo taotluste arv	5
1.1.7. Detsentraalne menetlus	
1.1.7.1.taotluste arv viidatava riigina	2
1.1.7.2. taotluste arv kaasatud riigina	50
1.1.8. Vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.8.1.taotluste arv viidatava riigina	3
1.1.8.2. taotluste arv kaasatud riigina	20
1.1.9. esmaste müügilubade otsuste arv	
1.1.10. tähtaegselt menetletud taotluste arv ja osakaal (%)	100%

Müügiloa uuendamised, inimestel kasutatavad ravimid	
1.1.11. Riiklik menetlus	
1.1.11.1. taotluste arv	10
1.1.11.2. otsuste arv	10
1.1.12. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.12.1. taotluste arv viidatava riigina	2
1.1.12.2. taotluste arv kaasatud riigina	50
1.1.12.3. otsuste arv	52
Müügiloa uuendamised, veterinaarravimid	
1.1.13. Riiklik menetlus	
1.1.13.1. taotluste arv	2
1.1.13.2. otsuste arv	2
1.1.14. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.14.1. taotluste arv viidatava riigina	0
1.1.14.2. taotluste arv kaasatud riigina	8
1.1.14.3. otsuste arv	8
Müügiloa I tüüpi muutused, inimestel kasutatavad ravimid	
1.1.15. Riiklik menetlus	
1.1.15.1. taotluste arv	1400
1.1.15.2. otsuste arv	1400
1.1.16. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.16.1. taotluste arv viidatava riigina	150
1.1.16.2. taotluste arv kaasatud riigina	4800
1.1.16.3. otsuste arv	5000
Müügiloa I tüüpi muutused, veterinaarravimid	
1.1.17. Riiklik menetlus	
1.1.17.1. taotluste arv	250
1.1.17.2. otsuste arv	250
1.1.18. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.18.1. taotluste arv viidatava riigina	5
1.1.18.2. taotluste arv kaasatud riigina	300
1.1.18.3. otsuste arv	305
Müügiloa II tüüpi muutused, inimestel kasutatavad ravimid	
1.1.19. Riiklik menetlus	
1.1.19.1. taotluste arv	300
1.1.19.2. otsuste arv	250
1.1.20. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.20.1. taotluste arv viidatava riigina	20
1.1.20.2. taotluste arv kaasatud riigina	500
1.1.20.3. otsuste arv	600
Müügiloa II tüüpi muutused, veterinaarravimid	
1.1.21. Riiklik menetlus	
1.1.21.1. taotluste arv	60
1.1.21.2. otsuste arv	60
1.1.22. Detsentraalne/vastastikuse tunnustamise menetlus	
1.1.22.1. taotluste arv viidatava riigina	2
1.1.22.2. taotluste arv kaasatud riigina	90
1.1.22.3. otsuste arv	80
1.1.23. Tsentraliseeritud menetluses ravimite müügiloa taotluste hindamine	
1.1.23.1. originaalravimi taotluste arv	2
1.1.23.2. hinnangute koostamine esildismenetlustega seoses (hinnangute arv)	1
1.1.23.3. geneerilise ravimi taotluste arv	5
1.1.23.4. I tüüpi muutuse taotluste arv	5
1.1.23.5. II tüüpi muutuse taotluste arv	5
1.1.23.6. uuendamise taotluste arv	1
Toodete määratlemine	
1.1.24. Toote määratlemise taotluse esitamine	

Inimestele kasutamiseks mõeldud tooted	
11.24.1. määratletud toodete arv	vastavalt vajadusele
11.24.1.1.neist ravimiks määratletud toodete arv ja osakaal	
11.24.2. Uudsete ravimite klassifitseerimine (CAT koordinaatorina ettevalmistatud teaduslike soovituste arv)	vastavalt võimalusele
Loomadele kasutamiseks mõeldud tooted	
11.24.3. määratletud toodete arv	
11.24.3.1.neist ravimiks määratletud toodete arv ja osakaal	
Teaduslikud hinnangud: ravimiarendajale antav suuline ja kirjalik nõuanne ravimite kvaliteedi, ohutuse ja tõhususe tõestamiseks. Müügiloaelne konsultatsioon ravimiarenduse käigus kogutud teadusandmestiku esitamiseks	
1.1.25. teaduslike hinnangute arv	vastavalt vajadusele

Tegevus 1.2. Ravimite kvaliteedi laboratoorne kontroll

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
Analüüside arv kokku	100
1.2.1. Müügiloaga ravimite (sh. müügiloa taotlemise käigus) analüüside arv	25
1.2.1.1. analüüsitud erinevate toimeainete arv	
1.2.1.2. analüüsitud erinevate ravimvormide arv	
1.2.2. Müügiloata ravimite analüüside arv	65
1.2.2.1. analüüsitud erinevate toimeainete arv	
1.2.2.2. analüüsitud erinevate ravimvormide arv	
1.2.3. Apteegis valmistatud ravimite analüüside arv	5
1.2.3.1. analüüsitud erinevate toimeainete arv	
1.2.3.2. analüüsitud erinevate ravimvormide arv	
1.2.4. Apteegis valmistatud puhastatud vee analüüside arv	
1.2.5. Apteekidele väljastatavad töölahused	108
1.2.6. Muude analüüside arv (kahtluse korras saanud proovid (sh toidulisandid jne)	5
1.2.6.1. Balti ja MRP/DCP ravimitealase koostöö raames analüüsitud teiste riikide ravimid (arv)	
1.2.6.1. analüüsitud erinevate toimeainete arv	
1.2.6.2. analüüsitud erinevate ravimvormide arv	
1.2.7. Testide arv kõikide analüüside peale kokku (1.2.1.- 1.2.6)	
1.2.8. Osalemine rahvusvahelistes uuringutes	3
1.2.9. Osalemine võrdluskatsetes	5
1.2.10. Laborisiste võrdluskatsete arv, sh väljaõppe raames	
1.2.11. Tehtud seadmete (sh pipetid jms) kalibreerimised ja kontrollid (arv)	
1.2.12. Kemikaalide sobilikkuse/kõlblikkuse kontrollide arv	
1.2.13. Testide arv kokku 1.2.8-1.2.11	
1.2.14. Paindlikku akrediteerimisulatuslega meetoditega analüüsitud uute analüütide arv	

Tegevus 1.3. Ravimite (v.a narkootilised ja psühhotroopsed, vt 4.1) sisse- ja väljaveo järelevalve

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
1.3.1.Sisse- ja väljaveolubade taotlemine (taotluste arv)	vastavalt laekumisele
1.3.2. Sisse- ja väljaveoteavituse esitamine (teavituste arv)	vastavalt laekumisele
1.3.3. Müügiloata ravimite kasutusloa taotlemine (taotluste arv kokku)	vastavalt laekumisele
1.3.3.1. arstide ja tervishoiuasutuste taotluste arv	
1.3.3.2. erialaorganisatsiooni taotluste arv	
1.3.3.3. taotluste arv riiklike programmide raames	
1.3.3.4. ravimiarenduse kliiniliste uuringute etapis olevate ravimite kättesaadavaks tegemine (CUP ja NPP)	
1.3.4. Müügiloata veterinaarravimite kasutusloa taotlemine (taotluste arv kokku)	vastavalt laekumisele
1.3.4.1. arstide taotluste arv	

1.3.4.2. erialaorganisatsiooni taotluste arv	
1.3.5. Ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmiseks ja postiga saatmiseks lubade taotlemine (lubade arv)	vastavalt laekumisele
1.3.6. Ravimite tarneraskustest teavitamine	
1.3.6.1. Tarnehäirete avaldamine veebis (ravimite arv)	vastavalt laekunud teatistele
1.3.6.2. Müügiiloga ravimi tarneraskusega seotud ravimi võõrkeelse pakendite lubade arv	vastavalt vajadusele
1.3.6.3. Võõrkeelsete pakendite lubamine müügiiloga menetluse käigus (arv)	vastavalt vajadusele
1.3.6.4. Väljaveo piirangute otsused (ravimite arv)	vastavalt vajadusele

Tegevus 1.4. Ravimite käitlemise ja vahendamise tegevusloa taotlemine

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
1.4.1. Apteegi tegevusloa taotluste arv kokku	vastavalt laekumisele
1.4.1.1. esmaste tegevusloa taotluste arv	
1.4.1.2. tegevusloa tingimuste muudatuste taotluste arv	
1.4.2. Tootmise tegevusloa taotluste arv	vastavalt laekumisele
1.4.2.1. esmaste tegevusloa taotluste arv	
1.4.2.2. tegevusloa tingimuste muudatuste taotluste arv	
1.4.3. Hulgimüügi tegevusloa taotluste arv	vastavalt laekumisele
1.4.3.1. esmaste tegevusloa taotluste arv	
1.4.3.2. tegevusloa tingimuste muudatuste taotluste arv	
1.4.4. Tähtaegselt menetletud taotluste arv ja osakaal (%)	100%

Tegevus 1.5. Ravimite käitlemise järelevalve, turvaelementide andmekogu kontroll

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
1.5.1. Üldapteekide inspeksioonid	130
1.5.2. Haiglaapteekide inspeksioonid	8
1.5.3. Vet apteekide inspeksioonid	0
1.5.4. Hulgimüüjate inspeksioonid	8
1.5.5. Tootjate inspeksioonid	
1.5.5.1. Tootjate inspeksioonid Eestis	12
1.5.5.2. Tootjate inspeksioonid Euroopa Liidu järelevalvesüsteemis	
1.5.6. Ravimikäitlejate ruumide ja tingimuste ülevaatused	vastavalt vajadusele
1.5.7. Ravimite käitlemise kontroll veterinaarteenuse osutaja juures	vastavalt vajadusele
1.5.8. Ravimite käitlemise kontroll hooldekodudes ja tervishoiuteenuse osutaja juures	10
1.5.9. Ravimite käitlemise kontroll metadooni jaotuspunktides	3
1.5.11. Korduvinspeksiioonide arv (käitlejate peale kokku)	vastavalt vajadusele
1.5.12. Turvaelementide andmekogu kontroll	1

Tegevus 1.6. Ravimite kvaliteedi kohta saabuvate teadete menetlemine, turustamispiirangute kehtestamine ning võltsingukahtluse teatiste menetlemine

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
1.6.1. Eestit puudutavate teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.6.2. Võltsingukahtluste teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.6.2. 1. neist valepositiivsete teatiste arv	vastavalt laekumisele

Tegevus 1.7. Ravimite ohutusjärelevalve

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
1.7.1. Ravimi kõrvaltoimeteatise ja ravimi kliinilise uuringu kõrvalnähu teatise esitamine	vastavalt laekumisele
1.7.1.1. tervishoiutöötajate esitatud teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.7.1.2. patsientide esitatud teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.7.1.3. muu päritoluga teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.7.1.4. veterinaararstide esitatud teatiste arv	vastavalt laekumisele
1.7.1.5. kõrvaltoimeteatiste arv kliinilistest uuringutest	vastavalt laekumisele
1.7.5. Ohutusandmete hindamine, koostatud hinnangute arv	
1.7.5.1. PSUR	5
1.7.5.2. DSUR	vastavalt võimalusele
1.7.5.3. Perioodilise ohutusaruande ühtse hindamise protseduuri (PSUSA) hinnanguaruande koostamine	5
1.7.6. Osalemine ohusignaalide Euroopa ühtse hindamise protseduuris, ohusignaalide tuvastamine ja analüüs (toimeainete arv)	27
1.7.7. Ravimiohutusalaste tegevuste inspekteerimine	vastavalt vajadusele
1.7.7.1. Inspeksioonid Eestis	
1.7.7.2. Inspeksioonid Euroopa Liidu järelevalvesüsteemis	
1.7.12 Riskiminimeerimise materjalide läbivaatamine ja meetmete tõhususe analüüs	
1.7.12.1. läbivaadatud materjalide hulk	vastavalt vajadusele
1.7.12.2. riskiminimeerimise tõhususe analüüside arv	4

Raviameti strateegiline eesmärk 2:

Ravimite optimaalse kasutamise soodustamine

Tegevus 2.1. Tasakaalustatud ravimiteabe avaldamine

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
2.1.1. Tsentraalse müügiloaga ravimiinfode (ravimiomaduste kokkuvõtte, pakendi infoleht, pakendikavad) tõlgete kontrollimine	100%

Tegevus 2.2. Andmete kogumine, analüüsimine ja avalikustamine ravimite kasutamise kohta Eestis

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
2.2.1. Apteegistatistika koostamine ja analüüs lähtuvalt apteegiaruannetest	koondaruanne Raviameti veebis
2.2.2. Ravimistatistika koostamine ja analüüs lähtuvalt hulgimüügi aruannetest	koondaruanne Raviameti veebis

Tegevus 2.3. Ravimireklaami järelevalve

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
2.3.1. Müügiloa hoidjate inspeksioonid	10
2.3.1. Vaktsineerimise edendamisele suunatud kampaaniate kooskõlastamine (kooskõlastuste arv)	vastavalt laekumisele
2.3.2. Ravimireklaami aruannete esitamine (aruannete kokkuvõtte avaldamine veebis)	01.06.2020
2.3.4. Ebaseadusliku ravimimüügi skriining internetis	vastavalt vajadusele
2.3.4.1. eemaldatud kuulutuste ja veebilehtede arv	
2.3.4.2. avaldajale saadetud teavituste/hoiatuste arv	
2.3.4.3. prokuratuurile esitatud kuriteoteadete arv	

Tegevus 2.5. Ekspertarvamuse andmine ravimi soodustingimustel väljastatavate ravimite nimekirja kandmiseks

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
2.5.1. Taotluste arv	vastavalt laekumisele
2.5.2. Hinnangute arv	vastavalt laekumisele
2.5.3. Menetlusaeg (mediaan, päeva)	30

Ravimiameti strateegiline eesmärk 3:**Eestis läbiviidavate ravimite kliiniliste uuringute puhul uuringus osalejate ohutuse ja nende õiguste kaitse tagamine****Tegevus 3.1. Ravimite kliiniliste uuringute taotluste ja muudatuste taotluste ekspertiis, kliiniliste uuringute järelvalve ja kvaliteedi tagamine**

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
3.1.1. Kliiniliste uuringute esmaste taotluste load	60
3.1.2. Kliiniliste uuringute kinnitatud muudatused	300
3.1.3. VHP raames antud hinnangud	1
3.1.4. Tähtaegselt menetletud uuringu ja uuringuplaani muudatuste taotluste arv ja osakaal (%)	100%
3.1.5. Kliiniliste uuringute inspekteerimine	
3.1.5.1. Inspeksioonid Eestis	10
3.1.5.2. Inspeksioonid Euroopa Liidu järelvalvesüsteemis	1

Ravimiameti strateegiline eesmärk 4:**Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning nende lähteainete eesmärgipärase ja rahvusvahelistele****Tegevus 4.1. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning narkootikumide lähteainete järelvalve**

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
4.1. Lähteainete impordi-eksportiload taotlemine (taotluste arv)	vastavalt vajadusele
4.2. Lähteainete käitlemise tegevusloa taotlemine (taotluste arv)	vastavalt vajadusele
4.3. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete teaduslikuks eesmärgiks kasutamise loa taotlemine	vastavalt vajadusele
4.4. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemisõigusega (sh teaduslikul eesmärgil) ja lähteainete käitlejate inspekteerimine (inspeksioonide arv)	8%
4.5. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ja nende lähteainete käitlemise aruannete esitamine (esitatud aruannete arv)	vastavalt vajadusele

Ravimiameti strateegiline eesmärk 5:**Eestis inimeste raviks kasutatavate verepreparaatide ning rakkude, kudede ja elundite kvaliteedi ja ohutuse tagamine****Tegevus 5.1. Rakkude, kudede ja elundite hankimise ja käitlemise ning vere käitlemise tegevusloa taotlemine**

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
5.1.1. Taotluste arv kokku	
5.1.1.1. rakud, koed, elundid	
5.1.1.2. veri	
5.1.2. Tähtaegselt menetletud taotluste arv ja osakaal (%)	100%

Tegevus 5.2. Rakkude, kudede ja elundite hankimise ja käitlemise ning vere käitlemise järelevalve

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
5.2.1. Rakkude, kudede ja elundite hankijate ning käitlejate inspeksioonid	10
5.2.2. Rakkude, kudede ja elundite hankijate ning käitlejate ruumide ja tingimuste ülevaatused	vastavalt vajadusele
5.2.3. Vere käitlejate inspeksioonid	5
5.2.4. Korduvinspeksioonide arv (käitlejate peale kokku)	vastavalt vajadusele
5.2.5. Rakkude ja kudede käitlemise ning hankimisega seotud aruannete esitamine (aruannete arv)	
5.2.6. Vere käitlemise ja ohuaruannetega seotud aruannete esitamine (aruannete arv)	
5.2.7. Rakkude, kudede, elundite impordisertifikaatide taotlemine (sertifikaatide arv)	vastavalt vajadusele

Tegevus 5.3. Rakkude, kudede ja elundite ning vere ohujuhtumite ning aruannete (ohujuhtumid ja käitlemine) menetlemine

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
5.3.1. Käitlejate esitatud ohujuhtumi esmaste teatiste arv	
5.3.1.1. rakud, koed, elundid	
5.3.1.2. veri	
5.3.2. Eestist Euroopa Liidu liikmesriikidele edastatud teatiste arv	
5.3.2.1. rakud, koed, elundid	
5.3.2.2. veri	
5.3.3. Rahvusvaheliste ohujuhtumite arv, millest Eestit on teavitatud	
5.3.3.1. rakud, koed, elundid	
5.3.3.2. veri	

**Ravimiameti strateegiline eesmärk 6:
Aktiivne osalemine EL otsustusprotsessides ja teabevahetuses ravimite, rakkude, kudede ja elundite ning****Tegevus 6.1. Osalemine EL tööruhmades**

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
6.1.1. EL prioriteetsetes tööruhmades osalemise aastase kava täitmine (%)	90%

**Ravimiameti strateegiline eesmärk 7:
Eesti kodanike õigusi ja tervist kaitsva, rakendatava õigustiku väljatöötamises osalemine ravimite, rakkude, kudede ja elundite, narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning narkootikumide lähteainete alal****Tegevus 7.1. Ravimiameti tegevuse aluseks olevate õigusaktide rakendamisel esilekerkinud puuduste analüüsimine**

	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
Kehtivate õigusaktide muutmise vajadust on nende rakendamisel esilekerkinud probleemide valguses analüüsitud, ettepanekud koondatud ja Sotsiaalministeeriumile edastatud	
Õigusvaldkond, mille muutmise vajadus on tuvastatud:	
Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 536/2014, milles käsitletakse inimtervishoiu kasutatavate ravimite kliinilisi uuringuid ja millega tunnistatakse kehtetuks direktiiv 2001/20/EÜ, rakendamise seaduse eelnõu ja seletuskirja lõplik ettevalmistamine ja järgmiste reguleerimist vajavate valdkondade määruste ja käskkirjade ettevalmistamine:	I kv
• inimtervishoiu kasutatava ravimi kliinilise uuringu uuritava ravimi ümberpakendamise ja ümbermärgistamise tingimused ja kord	II kv

• inimtervishoius kasutatava ravimi kliinilise uuringu uuritava diagnostilise ravimi katsetamisel kasutatava radiofarmatseutiliste preparaatide valmistamise tingimused ja kord	II kv
• inimtervishoius kasutatava ravimi kliinilise uuringu uuritava ravimi ekstemporaalse ja seeriaviisilise valmistamise tingimused ja kord	II kv
• inimtervishoius kasutatava ravimi kliiniliste uuringute sõltumatu meditsiinieetika komitee töökord ja Raviameti poolt tasude hüvitamise tingimused ja kord	II kv
• veterinaarravimi kliinilise uuringu loa taotlemise ja uuringu teostamise tingimused ja kord	II kv
• veterinaarravimi kliinilise uuringu käigus ilmnenud tõsistest kõrvalnähtudest teatamise tingimused ja kord	II kv
• veterinaarravimi kliinilise uuringu muudatustest teatamise tingimused ja kord	II kv
Ravimiseadus jt asjakohased õigusaktid seoses uudsete ravimite haiglaerandi regulatsiooni ettevalmistamisega	II kv
Sotsiaalministri 11.03.2005 määrus nr 42 "Nõuded pädeva isiku kvalifikatsioonile ja kvalifikatsiooni tõendavate dokumentide loetelu"	I kv
Sotsiaalministri 17.02.2005 määrus nr 27 „Ravimite hulгимүүgi tingimused ja kord“	I kv
Sotsiaalministri 17.02.2005 määrus nr 19 „Ravimite säilitamise ja transportimise tingimused ja kord“	I kv

Tegevus 7.2. Osalemine ravimite, narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete ja bioloogiliste materjalide meditsiinilise kasutamise alaste õigusaktide eelnõude väljatöötamises, uute õigusaktide juurutamine ja tutvustamine	
	Kavandatud või prognoositud tulemus/tähtaeg
EL õigustik:	
Raviamet osaleb eksperdina Euroopa nõukogu töörühmade koosolekutel Raviameti pädevusvaldkonda puudutavate sätete arutamisel, panustab Eesti seisukohtade ettevalmistamisse ning kaitseb Eesti huve EL õigusloome kujundamisel	KOM algatusel
Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2019/6, mis käsitleb veterinaarravimeid ning millega tunnistatakse kehtetuks direktiiv 2001/82/EÜ, alusel vastuvõetavad delegeeritud ja rakendusaktid	KOM algatusel, menetluses osalemine aasta jooksul
Tervisetehnoloogiate hindamise (HTA) eelnõu	Vajadusel
Eesti õigustik:	
Osalemine Sotsiaalministeeriumi ja Maaeluministeeriumi veterinaarravimite määruse rakendamise ettevalmistavates konsultatsioonides	SoM/MeM algatusel