



KÄSKKIRI

veebbruar 2025 nr 18

Volituste andmine

Vabariigi Valitsuse seaduse § 74 lõike 1, haldusmenetluse seaduse § 8 lõike 2 ja § 51 lõike 1 ning sotsiaalministri 11. oktoobri 2005. a määruse nr 105 „Ravimiameti põhimäärus“ § 7 punkti 11 alusel volitan Ravimiameti ametnikke Ravimiameti nimel tegema ja allkirjastama haldusakte alljärgnevalt:

VOLITUSED RAVIMISEADUSE ALUSEL

1. Ravimiseaduse § 2 lg 2 alusel aine või toote ravimina määratlemise ning toote homöopaatilise preparaadina määratlemise otsused:
 - järelevalveosakonna spetsialist Evelin Saar;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Nele Ulvi.
2. Ravimiseaduse § 13 lg 4¹ alusel luba veterinaarravimi turustamiseks pakendis, mis on mõne teise Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigi keeles ja mille märgistus on ladinatähelisel kujul:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
3. Ravimiseaduse § 16 lg 9 alusel tõendi ravimite tootmise tegevusloa olemasolu ja eksporditava müügiiloaga ravimi omaduste kokkuvõtte kohta:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv (tootmise tegevusloa osas);
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg (tootmise tegevusloa osas);
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Nele Ulvi (tootmise tegevusloa osas);
 - Müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert (müügiiloaga ravimi omaduste kokkuvõtte osas).
4. Ravimiseaduse § 17 lg 8 alusel luba toimeaine impordiks § 17 lg 6 sätestatud nõuet kohaldamata:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv.

5. Ravimiseaduse § 18 lg 1 p 7 alusel eriluba nõudva kauba (ravimid teadustöökaks ja muul otstarbel kasutamiseks) sisse- ja väljaveoks muule juriidilisele isikule antav nõusolek:
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Jaanika Reimaa ja Nele Ulvi.
6. Ravimiseaduse § 20 lg 4 alusel antav luba eriluba nõudva kauba tasu eest või tasuta jagamiseks Eestis välisriigi või Eesti päästemeeskonna või kaitseväge poolt:
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Terje Parts.
7. Ravimiseaduse § 21 lg 4 alusel müügiloata ravimi turustamise õigustatuse otsused:
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Anneli Kaasik ja Katrin Jeeger;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo spetsialist Ellen Lurje;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - ravimiohutuse osakonna ohutusjärelevalvebüroo spetsialist Helve Vestman.
8. Ravimiseaduse § 21 lg 7, 7¹ ja 8 alusel müügiloata ravimi turustamise õigustatuse otsused:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius.
9. Ravimiseaduse § 21 lg 9 alusel müügiloata ravimi ajutise turustamise luba või luba ravimi müügiloaga kinnitamata tingimustel kasutamiseks seoses patogeenide, toksiinide, keemiliste ainete või tuumakiirguse oletatava või kinnitatud levikuga:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius.
10. Ravimiseaduse § 24 lg 1 alusel väljaantavad eriluba nõudvate kaupade sisse- või väljaveoload:
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Jaanika Reimaa ja Nele Ulvi.
11. Ravimiseaduse § 25 ja § 19 lõike 5 punkti 1 alusel kehtestatud terviseministri 15.02.2024. a määruse „Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo, müügiloata ravimi turustamise loa taotlemise ning ravimite kaasavõtmise ja saatmise tingimused“ § 7 lg 4 ja lg 12 alusel antavad load Eestisse saabuvale või Eestist lahkuvale reisijale isiklikuks kasutamiseks mõeldud ravimite kaasa võtmiseks või postiga saatmiseks:
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Jaanika Reimaa ja Nele Ulvi;
 - järelevalveosakonna spetsialist Evelin Saar.
12. Ravimiseaduse § 26 lg 6 alusel väljaantavad load ravimite hulгимүүgi tegevusloa omajale ja ravimite tootmise tegevusloa omajale ravimite tasuta väljastamiseks haiglatele ja hoolekandeesutustele, kellel õigusaktidest tulenevalt ei ole õigust ravimeid hankida hulгимүүgiettevõtetest:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Lemmik ja Sirlin Valgi-Tann.

13. Ravimiseaduse § 32 lg 8 alusel luba apteegis ravimi valmistamise, manustamiseks ettevalmistamise ja jaendamise nõuetest erisuste tegemiseks, kui sama toimeaine ja tugevusega ravimeid Eestis ei turustata või turustatakse ebapiisavas koguses:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius.
14. Ravimiseaduse § 33 lg 2 alusel load isikutele, kes vajavad retseptiravimeid õigusaktidest tulenevate ülesannete täitmiseks:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Riina Põder, Marit Isakannu ja Marina Salamaa.
15. Ravimiseaduse § 38 lg 5 alusel luba kehtiva üldapteegi tegevusloa omajal müüa erandkorras kuni üheks nädalaks massiüritustel ja muudel erakorralistel juhtudel väljaspool tegevusloale märgitud tegutsemiskohta ravimipreparaate, mille väljastamiseks apteegis ei ole nõutav retsept:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius.
16. Ravimiseaduse § 63 lg 3 alusel otsus Eestis turustada veterinaarravimit, mis on ette nähtud kasutamiseks lemmikloomadena peetavatel akvaariumi- või tiigiloomadel, dekoratiivkaladel, puurilindudel, kirjatuvitel, terraariumiloomadel, väikenärilistel, valgetuhkrutel ja küülikutel, kui tegu ei ole veterinaarretsepti alusel väljastatava ravimiga ning on võetud kõik meetmed, et vältida selle ravimi kasutamist muudel loomadel:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
17. Ravimiseaduse § 64 lg 3¹ alusel luba nõutavate andmete kandmata jätmiseks ravimi pakendile ja infolehele või mõne teise EMP liikmesriigi keelses pakendis ja infolehega turustamiseks:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - järelevalveosakonna juhataja Liis Prii (pakendile nõutava ainulaadse identifikaatori kandmata jätmise kohta);
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv (pakendile nõutava ainulaadse identifikaatori kandmata jätmise kohta);
 - sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Anneli Kaasik ja Katrin Jeeger (müügiloata ravimi erandid).
18. Ravimiseaduse § 77 lg 2¹ ja lg 3 alusel müügiloa andmise aluseks olevate tingimuste muutmisest keeldumise otsus ja II tüüpi oluliste muudatuse otsus:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - müügilubade osakonna kvaliteedi hindamise büroo juhataja Laivi Saaremäel;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla.
19. Ravimiseaduse § 78⁵ lg 9 alusel ravimi ohutusalase teabe ja selle edastamise plaani kooskõlastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - ravimiohutuse osakonna ohutusjärelvalvebüroo spetsialistid Helve Vestman ja Katrin Kurvits.
20. Ravimiseaduse § 78⁵ lg 13 alusel ravimi ohutus- ja kvaliteediseire tasu maksmise kohustusest vabastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.

21. Ravimiseaduse § 78⁶ lg 5 alusel lisakohustuse kehtestamine ravimite kõrvaltoimetest teatamise kohta, kui see on ravimiohutuse järelevalve seisukohast põhjendatud:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
22. Ravimiseaduse 78⁸ lg 4 ja lg 10 alusel mittesekkuva ohutusuuringu kooskõlastamine ning mittesekkuva ohutusuuringu plaani muutmise kooskõlastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
23. Ravimiseaduse § 84 lg 10 alusel vaktsineerimise edendamisele suunatud kampaania kooskõlastamine:
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki;
 - õigusosakonna õigusnõunik Heleni Mäe.
24. Ravimiseaduse § 99⁶ lõike 1 alusel ravimi kliinilise uuringu olulise muudatuse otsus loa andmiseks, loa andmiseks teatud tingimustel või loa andmisest keeldumiseks:
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
25. Ravimiseaduse § 99¹² lõigete 3 ja 4 alusel veterinaarravimi kliinilise uuringu tingimuste muutmise otsus või kliinilise uuringu tingimuste muutmise keeldumise otsus:
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
26. Ravimiseaduse § 101¹ lg 6 alusel inimestervishoigus kasutatavate ravimite sertifikaadi väljastamine Euroopa Majanduspiirkonna headele tootmis- või turustamistavadele vastavuse kohta:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Sirlin Valgi-Tann ja Ave Lemmik (headele turustamistavadele vastavuse kohta);
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv (headele tootmistavadele vastavuse kohta);
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (bioloogilise ravimi tootjate puhul).

VOLITUSED VETERINAARRAVIMITE MÄÄRUSE (EL) 2019/6 ALUSEL

27. Artikli 67 lõike 1 alusel veterinaarravimi müügiloa hindamist vajava muudatuse otsuse tegemine, sh muudatuse tagasilükkamine:
 - müügilubade osakonna kvaliteedi hindamise büroo juhataja Laivi Saaremäel;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla.
28. Artikli 70 lõike 9 alusel originaalravimi ravimi omaduste kokkuvõtete ühtlustamise menetluses veterinaarravimi müügiloa muutmise otsus:
 - müügilubade osakonna kvaliteedi hindamise büroo juhataja Laivi Saaremäel;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla.
29. Artikli 85 lõike 1 alusel homöopaatilise veterinaarravimi registreerimise otsus:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;

30. Artikli 94 lõike 1 alusel pärast inspekteerimist veterinaarravimi tootjale asjaomase tootmiskoha kohta hea tootmistava sertifikaadi väljastamine, kui inspekteerimise tulemistest ilmneb, et veterinaarravimi tootja järgib kehtestatud nõudeid:
- järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvec, Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv.
31. Artikli 98 lõike 1 alusel veterinaarravimi tõendi väljastamine:
- järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvec, Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg.
32. Artikli 116 alusel erandina Eesti territooriumil müügiloota veterinaarravimi kasutamise loa andmine, kui seda nõuab looma- või rahvatervise olukord ning veterinaarravimile on antud müügiluba muus liikmesriigis:
- peadirektori asetäitja Ott Laius.
33. Artikli 129 lõigete 1 ja 2 alusel kiiret tegutsemist vajava riski korral rahva- või loomatervisele või keskkonnale ajutiste ohutuspiirangute kehtestamine:
- ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
34. Artikli 134 lõigete 1 ja 2 alusel riski korral rahva- või loomatervisele või keskkonnale veterinaarravimi tarnimise keelamise, tarnimise lõpetamise või veterinaarravimi turult tagasikutsumise otsustamine:
- müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvec, Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Ave Lemmik, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Isakannu ja Olga Kamp-Iagulli;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki.

ETTEKIRJUTUSE ÜLDALUSED (RavS)

35. Korrakaitseaduse § 28 lg 1 alusel õigus panna ravimiseaduse nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo büroo spetsialistid Jaanika Reimaa, Nele Ulvi, Klara Saar, Stella Sulaoja, Anita Tuula ja Terje Parts;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvec, Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Katrin Tagel, Ave Lemmik, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Isakannu ja Olga Kamp-Iagulli;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (bioloogilise ravimi tootja puhul);
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla;
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki;

- õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin, Heleni Mäe ja Monika Pihlak.
36. Majandustegevuse seadustiku üldosa seaduse § 42 alusel õigus panna majandustegevusenõuete või tegevusloa kõrvaltingimuste täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Ave Lemmik, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Isakannu ja Olga Kamp-Iagulli;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (bioloogilise ravimi tootja puhul);
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki;
 - õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin, Heleni Mäe ja Monika Pihlak.

ETTEKIRJUTUSE ERISUSED (RavS)

37. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 1 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Jaanika Reimaa, Nele Ulvi, Klara Saar, Anita Tuula ja Stella Sulaoja;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Sirlin Valgi-Tann, Ave Lemmik, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Isakannu ja Olga Kamp-Iagulli;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (bioloogilise ravimi tootja puhul).
38. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 2 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo büroo juhataja Marko Tiisler;
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
39. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 3 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- õigusosakonna juhataja Andrus Varki;
 - õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin ja Heleni Mäe.
40. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 4 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:

- peadirektori asetäitja Ott Laius.
41. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 4¹ alusel õigus panna nõuete eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuse kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- peadirektori asetäitja Ott Laius.
42. Ravimiseaduse § 101¹ lg 1 p 5 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning ravimiseaduse § 102 ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- müügilubade osakonna juhataja Aet Viispart;
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.

VOLITUSED NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE JA NENDE LÄHTEAINETE SEADUSE ALUSEL

43. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 4 lg 13 alusel väljaantavad narkootiliste ja psühhotroopsete ainete sisse- ja väljaveoload:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Nele Ulvi ja Jaanika Reimaa.
44. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 4¹ lg 4 ja 4¹ alusel lähteainete käitlemise registreerimine:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Terje Parts;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektor Olga Kamp-Iagulli.
45. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 4¹ lg 6 alusel väljaantavad lähteainete impordi- ja ekspordiload:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Terje Parts;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektor Olga Kamp-Iagulli.
46. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 9 lg 2 alusel narkootiliste, psühhotroopsete ja lähteainete lõplikuks identifitseerimiseks narkootilisi, psühhotroopseid ja lähteaineid sisaldavate ravimite ja nende kõlblikkuse määramine:
- järelevalveosakonna spetsialist Evelin Saar;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektor Olga Kamp-Iagulli.

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (NPALS)

47. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 6 lg 3 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ja narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse ja asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- järelevalveosakonna juhataja Liis Prii;
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv;

- järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Ave Saluvee, Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Sirlin Valgi-Tann, Ave Lemmik, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Isakannu ja Olga Kamp-Iagulli;
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler;
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Jaanika Reimaa, Klara Saar, Anita Tuula ja Stella Sulaoja.

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (RKES)

48. Korrakaitse seaduse § 28 lg 1 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ja hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- bioloogiliste preparaatide osakonna juhataja Triin Suvi;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialistid Pille Säälük, Siim Suutre ja Kaja Jantson.
49. Majandustegevuse seadustiku üldosa seaduse § 42 alusel õigus panna majandustegevuse nõuete või tegevusloa kõrvaltingimuste täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- bioloogiliste preparaatide osakonna juhataja Triin Suvi;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialistid Pille Säälük, Siim Suutre, Allan Reinapae ja Kaja Jantson.

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (VereS)

50. Korrakaitse seaduse § 28 lg 1 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ja hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- bioloogiliste preparaatide osakonna juhataja Triin Suvi;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialistid Allan Reinapae ja Kaja Jantson.
51. Vereseaduse § 21 lg 1 p 7 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ning asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 7 alusel hoiatada sunniraha kohaldamise eest:
- bioloogiliste preparaatide osakonna juhataja Triin Suvi;
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialistid Allan Reinapae ja Kaja Jantson.

VOLITUSED MEDITSIIINISEADME SEADUSE ALUSEL

52. Meditsiiniseadme seaduse § 14¹ lg 2 alusel toote meditsiiniseadmena määratlemise otsus:
- meditsiiniseadmete osakonna spetsialist Egle Audova;
 - meditsiiniseadmete osakonna juhataja Piret Põiklik.
53. Meditsiiniseadme seaduse § 32² lg 1 alusel Eestis registreeritud tootjale või volitatud esindajale meditsiiniseadmete ekspordiks vabamüügi sertifikaadi väljastamine:
- meditsiiniseadmete osakonna spetsialist Karl Kalev Türk;
 - meditsiiniseadmete osakonna juhataja Piret Põiklik.

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (MSS)

54. Korrakaitseaduse § 28 lg 1 alusel õigus panna nõuete täitmise eest vastutavale isikule ettekirjutusega mittevastavuste kõrvaldamise kohustus ja hoiatada sunniraha kohaldamise eest:

- meditsiiniseadmete osakonna inspektor Grete Pärna;
- meditsiiniseadmete osakonna juhataja Piret Põiklik;
- õigusosakonna juhataja Andrus Varki.

TÄITEKORRALDUS SUNNIRAHA RAKENDAMISEKS

55. Asendustäitmise ja sunniraha seaduse § 9 alusel täitekorralduse andmine sunnivahendit vahetult rakendavale isikule:

- õigusosakonna juhataja Andrus Varki;
- õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin, Heleni Mäe ja Monika Pihlak.

56. Käskkirja kõikides punktides, v. a punktides 26 ja 30 loetletud alustel on samuti volitused peadirektori asetäitjal Ott Laiusel.

57. Käskkirjas volitatud isiku asendamisel otsustakse volituste andmine ja volituste algus puuduva ametniku asendaja määramise käskkirjas.

58. Tunnistan kehtetuks Ravimiameti peadirektori 28. veebruari 2024. a käskkirja nr 10 „Volituste andmine“.

59. Arendus- ja haldusosakonna dokumendihalduse spetsialistil teha käskkiri Ravimiameti ametnikele ja töötajatele teatavaks dokumendihaldussüsteemi kaudu.

Vaide käskkirjale saab esitada peadirektorile 30 päeva jooksul arvates käskkirja teatavaks tegemisest vastavalt haldusmenetluse seaduse § 71 lõikele 1 ja §-le 75. Kui ametnik soovib käskkirja vaidlustada halduskohtus, võib ta vastavalt halduskohtumenetluse seadustiku § 7 lõikele 1 ja § 46 lõikele 1 esitada kaebuse käskkirja peale Tartu Halduskohtule või oma teenistuskoha järgi Tallinna Halduskohtule 30 päeva jooksul arvates käskkirja teatavaks tegemisest.

(allkirjastatud digitaalselt)

Katrin Kiisk
Peadirektor

Andrus Varki
andrus.varki@ravimiamet.ee