



KÄSKKIRI

august 2023 nr 27

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 inspeksioonibüroo inspektor Külli Laur.
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 kohta:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg.
4. Ravimiseaduse § 17 lg 8 alusel luba toimeaine impordiks § 17 lg 6 sätestatud nõuet kohaldamata:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv.
5. Ravimiseaduse § 18 lg 1 p 7 alusel eriluba nõudva kauba (ravimid teadustöök 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 ja Jaanika Reimaa.
6. Ravimiseaduse § 21 lg 3 alusel müügiiloata ravimi kasutamise õigustatuse otsused:

- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Ellen Käpp,
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo spetsialist Juta Kraav,
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla,
 - ravimiohutuse osakonna ohutusjärelevalvebüroo spetsialist Helve Vestman.
7. Ravimiseaduse § 21 lg 7 ja 8 alusel müügilooata ravimi kasutamise õigustatuse otsused:
- peadirektori asetäitja Ott Laius.
8. Ravimiseaduse § 24 lg 1 alusel väljaantavad eriluba nõudvate kaupade sisse- või väljaveoload ja turustamisload:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler,
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Anneli Kaasik, Jaanika Reimaa, Klara Saar ja Stella Sulaoja.
9. Ravimiseaduse § 24 lg 3 alusel antav nõusolek 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.
10. Ravimiseaduse § 25 lg 4 alusel antav luba Eestisse saabuvale või Eestist lahkuvale reisijale isiklikuks kasutamiseks mõeldud ravimite kaasa võtmiseks või postiga saatmiseks:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler,
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Anneli Kaasik, Jaanika Reimaa, Klara Saar, Stella Sulaoja ja Nele Ulvi,
 - järelevalveosakonna spetsialist Evelin Saar,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektor Katrin Tagel.
11. 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 Kristjan Olado ja Sirlin Valgi-Tann.
12. 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 Kobakene ja Marina Salamaa,
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Terje Parts.
13. 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 spetsialist Ellen Käpp (müügilooata ravimi erandid).

14. 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.
15. Ravimiseaduse § 78⁵ lg 9 alusel ravimi ohutuslase teabe ja selle edastamise plaani kooskõlastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla,
 - ravimiohutuse osakonna ohutusjärelvalvebüroo spetsialist Helve Vestman.
16. Ravimiseaduse § 78⁵ lg 13 alusel ravimi ohutus- ja kvaliteediseire tasu maksmise kohustusest vabastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
17. Ravimiseaduse § 78⁶ lg 5 alusel lisakohustuse kehtestamine ravimite kõrvaltoimetest teatamise kohta, kui see on ravimiohutuse järelvalve seisukohast põhjendatud:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
18. Ravimiseaduse 78⁸ lg 4 alusel mittesekkuva ohutusuuringu kooskõlastamine:
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
19. Ravimiseaduse § 84 lg 10 alusel vaktsineerimise edendamisele suunatud kampaania kooskõlastamine:
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki,
 - õigusosakonna õigusnõunik Heleni Mäe.
20. 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.
21. Ravimiseaduse § 99¹² lõigete 3 ja 4 alusel veterinaarravimi kliinilise uuringu tingimuste muutmise otsus või kliinilise uuringu tingimuste muutmisest keeldumise otsus:
 - müügilubade osakonna kliinilise hindamise büroo juhataja Keiu Heinla,
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
22. Ravimiseaduse § 101¹ lg 6 alusel inimtervishoiu kasutatavate ravimite sertifikaadi väljastamine Euroopa Majanduspiirkonna headele tootmis- või turustamistavadele vastavuse kohta:
 - järelvalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Sirlin Valgi-Tann ja Kristjan Olado (headele turustamistavadele vastavuse kohta),
 - järelvalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv (headele tootmistavadele vastavuse kohta),
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (headele tootmistavadele vastavuse kohta).

VOLITUSED VETERINAARRAVIMITE MÄÄRUSE (EL) 2019/6 ALUSEL

23. Artikli 5 lõike 6 alusel lemmikloomadena peetavate loomade veterinaarravimi erandi loa andmine:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
24. 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.
25. 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
26. Artikli 85 lõike 1 alusel homöopaatilise veterinaarravimi registreerimise otsus:
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert.
27. 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 Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv,
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson.
28. Artikli 98 lõike 1 alusel veterinaarravimi tõendi väljastamine:
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets ja Taavo Tähtjärv,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Maarja-Liisa Sulg.
29. Artikli 116 alusel erandina Eesti territooriumil müügiloata veterinaarravimi kasutamise loa andmine, kui seda nõuab looma- või rahvatervise olukord ning veterinaarravimile on antud müügiluba muus liikmesriigis:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius.
30. Artikli 129 lõigete 1 ja 2 alusel kiiret tegutsemist vajava riski korral rahva- või loomatervisele või keskkonnale ajutiste ohutuspiirangute kehtestamine:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius,
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.
31. Artikli 134 lõigete 1 ja 2 alusel riski korral rahva- või loomatervisele või keskkonnale veterinaarravimi tarnimise keelamise, tarnimise lõpetamise või veterinaarravimi turult tagasikutsumise otsustamine:
 - peadirektori asetäitja Ott Laius,
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert,
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla,
 - järelevalveosakonna juhataja Liis Prii,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Kristjan Olado, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa ja Külli Laur,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Olga Kamp,

- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler,
- õigusosakonna juhataja Andrus Varki.

ETTEKIRJUTUSE ÜLDALUSED (RavS)

32. 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, Klara Saar, Stella Sulaoja ja Terje Parts,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Katrin Tagel, Kristjan Olado, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Kobakene ja Külli Laur,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialistid Maarja-Liisa Sulg ja Olga Kamp,
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (headele tootmistavadele vastavuse kohta),
 - müügilubade osakonna juhataja Aet Viispert,
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla,
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki,
 - õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin, Heleni Mäe ja Monika Pihlak.
33. 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 Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Kristjan Olado, Sirlin Valgi-Tann, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Kobakene ja Külli Laur,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialistid Maarja-Liisa Sulg ja Olga Kamp,
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (headele tootmistavadele vastavuse kohta),
 - õigusosakonna juhataja Andrus Varki,
 - õigusosakonna õigusnõunikud Kertu Liin, Heleni Mäe ja Monika Pihlak.

ETTEKIRJUTUSE ERISUSED (RavS)

34. 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, Klara Saar ja Stella Sulaoja,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo juhataja Katrin Kõiv,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Olga Kamp,

- järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Sirlin Valgi-Tann, Kristjan Olado, Riina Pöder, Marina Salamaa, Marit Kobakene ja Külli Laur,
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (headele tootmistavadele vastavuse kohta).
35. 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.
36. 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.
37. 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.
38. 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 Viispert,
 - ravimiohutuse osakonna juhataja Maia Uusküla.

VOLITUSED NARKOOTILISTE JA PSÜHHOTROOPSETE AINETE JA NENDE LÄHTEAINETE SEADUSE ALUSEL

39. 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 spetsialist Terje Parts,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Olga Kamp.
40. 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 spetsialistid Maarja-Liisa Sulg ja Olga Kamp.
41. 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 spetsialist Olga Kamp.

42. 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 spetsialistid Olga Kamp ja Maarja-Liisa Sulg,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektor Külli Laur.
43. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete seaduse § 10² lg 2 alusel uusi psühhoaktiivseid aineid sisaldavate ravimite kohta ja järelevalve käigus kogutud psühhoaktiivseid aineid sisaldavate ravimite võimaliku kuritarvitamise kohta andmete esitamine varajase hoiatuse infosüsteemi:
- järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialist Terje Parts,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo spetsialist Olga Kamp,
 - järelevalveosakonna spetsialist Evelin Saar.

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (NPALS)

44. 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 spetsialist Olga Kamp,
 - järelevalveosakonna inspeksioonibüroo inspektorid Kairi Kasemets, Taavo Tähtjärv, Sirlin Valgi-Tann, Kristjan Olado, Riina Põder, Marina Salamaa, Marit Kobakene ja Külli Laur,
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo juhataja Marko Tiisler,
 - järelevalveosakonna sisse- ja väljaveo järelevalve büroo spetsialistid Terje Parts, Klara Saar ja Stella Sulaoja,
 - bioloogiliste preparaatide osakonna spetsialist Kaja Jantson (headele tootmistavadele vastavuse kohta).

ETTEKIRJUTUSE ALUSED (RKES)

45. 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, Allan Reinapae ja Kaja Jantson.
46. 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)

47. 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.
48. 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.

TÄITEKORRALDUS SUNNIRAHA RAKENDAMISEKS

49. 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.
50. Punktides 1-6, 8-19, 20, 22, 32-38 ja 36-49 loetletud alustel on samuti volitused peadirektori asetäitjal Ott Laiusel.
51. Käskkirjas volitatud isiku asendamisel otsustakse volituste andmine ja volituste algus puuduva ametniku asendaja määramise käskkirjas.
52. Tunnistan kehtetuks Ravimiameti peadirektori 20. jaanuari 2022. a käskkirja nr 6 „Volituste andmine“ ning peadirektori 1. juuli 2022. a käskkirja nr 47 „Peadirektori 20.01.2022 käskkirja nr 6 "Volituste andmine" muutmise“.
53. Üldosakonna 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. 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