

Ministeeriumi tulemusvaldkond: TERVIS

Ravimiameti tegevusel on 8 strateegilist eesmärki:

1. Eestis kasutatavate ravimite kvaliteedi, ohutuse ja toimivuse tagamine
2. Ravimite optimaalse kasutamise tagamine
3. Narkootiliste ja psühhotroopsete ainete ning nende lähteainete ebaseaduslikku ringlusse sattumise tõkestamine
4. Eesti tervishoius kasutatavate bioloogiliste materjalide kvaliteedi ja ohutuse tagamine
5. Eestis kasutatavate meditsiiniseadmete ohutu kasutamise tagamine
6. Tõhus osalemine EL otsustusprotsessides ravimite, meditsiiniseadmete ja lähteainete alal
7. Eesti kodanike õigusi ja tervist kaitsev, rakendatav õigustik ravimite ja meditsiiniseadmete alal
8. Ravimiameti tegevuste kvaliteet, kliendi- ja töötajasõbralikkus

Asutuse 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

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.1.1. Müügiloo ja müügiloo uuendamise taotluste otsuste arv		
Riiklik menetlus, esmased taotlused	30	29/24
Vastastikuse tunnustamise menetlus, esmased taotlused	120	122/134
Detsentraalne menetlus, esmased taotlused	500	443/373
Uuendamised	300	531/539
I tüüpi muutused	5500	5976/6179
II tüüpi muutused	2000	2361/2152
1.1.1.a Veterinaarravimite müügiloo ja müügiloo uuendamise taotluste arv		
Riiklik menetlus, esmased taotlused		Sisse 17 / 21 otsust tagasi võetud 15
Vastastikuse tunnustamise menetlus, esmased taotlused		Sisse 11 / 5 otsust
Detsentraalne menetlus, esmased taotlused		Sisse 34 / 16 otsust Tagasi võetud 1
Uuendamised		Sisse 49 / 114 otsust Tagasi võetud 5 Tagasi lükatud 1
I tüüpi muutused		Sisse 322 / 322 otsust Tagasi võetud 36 Tagasi lükatud 6
II tüüpi muutused		Sisse 192 / 192 otsust Tagasi võetud 5
1.1.2. Osalemine vastastikuse tunnustamise/detsentraalses müügilooamenetluses viidatava riigina ja tsentraalses protseduuris taotlust hindava riigina (arv)	1/17/1	
Esitatud taotluste arv (MRP, DCP, RUP)		39
Menetletud taotluste arv (MRP, DCP, CP, RUP)		
Menetlus lõpetatud (taotluste arv)		14 esmast 3 korduvat
Esitatud muutuse taotluste arv		11
Muutuse taotluse menetlus lõpetatud (arv)		13

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

1.1.2.a. Osalemine vastastikuse tunnustamise/detsentraalses müügihoamenetluses viidatava riigina ja tsentraalses protseduuris taotlust hindava riigina (veterinaarravimitel, arv)		0
Esitatud taotluste arv (MRP, DCP, RUP)		0
Menetletud taotluste arv (MRP, DCP, CP, RUP)		0
Menetlus lõpetatud (taotluste arv)		0
Esitatud muutuse taotluste arv		0
Muutuse taotluse menetlus lõpetatud (arv)		0
1.1.3. Põhjendatud vaiete osakaal müügiloa väljastamisest või muutmisest keeldumiste puhul (%)		
Inimravimitel	0	0
Veterinaarravimitel	0	0
1.1.4. Tähtaegselt menetletud müügiloa, müügiloa uuendamise ja müügiloaga ravimi muutuse taotluste osakaal		
Inimravimitel	95%	85%
Veterinaarravimitel	95%	85%
1.1.5. Tähtaegselt menetletud määratlemistaotluste osakaal		
Inimravimitel	95%	100% 674-toll 1137-eraisikud, firmad
Veterinaarravimitel	95%	100% 31+toll 10
1.1.6. Põhjendatud vaiete osakaal määratlemise puhul (%)		
Inimravimitel	0	0
Veterinaarravimitel	0	0
1.1.7. Müügiloa hoidjate teavitamine nõuetest ja RA tegevustest	2 teabepäeva	

Tegevus 1.2. Ravimite kvaliteedi laboratoorne kontroll

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.2.1. Analüüside arv, sh	440	427
1.2.1.1. Tööstuslikult toodetud ravimid, müügiloa taotlemise käigus ja müügiloaga	70	74
<i>s.h kvaliteedinõuetele mittevastavaid</i>		5
1.2.1.2. Tööstuslikult toodetud ravimid, müügiloata	40	40
<i>s.h kvaliteedinõuetele mittevastavaid</i>		-
1.2.1.3. Muud, sh apteegis valmistatud ravimid ja puhastatud vesi	330	313
Apteegis valmistatud ravimid		243
<i>s.h kvaliteedinõuetele mittevastavaid</i>		18
Apteegis valmistatud puhastatud vesi		56
<i>s.h kvaliteedinõuetele mittevastavaid</i>		-
1.2.2. Apteekidele väljastatud töölahused	200 (hinnanguline töömaht)	103
1.2.3. Osalemine rahvusvahelistes võrdluskatsetes ja uuringutes	6	8

Tegevus 1.3. Ravimite (v.a narkootilised ja psühhotroopsed, vt 3.2) sisse- ja väljaveo järelevalve

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
<i>Sisse- ja väljaveolubade (v.a kliinilise uuringu ravimi) taotluste menetlemine</i>		2372
1.3.1. Õigeaegselt läbivaadatud taotluste osakaal (%)	100	100

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

1.3.2. Põhjendatud vaiete osakaal loa väljastamisest keeldumiste puhul (%)	0	8 keeldumist
<i>Kliinilise uuringu ravimi sisse- ja väljaveolubade taotluste menetlemine</i>		1967
1.3.3. Õigeaegselt läbivaadatud taotluste osakaal (%)	100	100
1.3.4. Põhjendatud vaiete osakaal loa väljastamisest keeldumiste puhul (%)	0	0
<i>Sisse- ja väljaveoteatiste menetlemine</i>		8266 (74821 ravimit)
1.3.5. Õigeaegselt (5p) läbivaadatud teatiste osakaal (%)	100	>95
1.3.6. Põhjendatud vaiete osakaal teatise aktsepteerimisest keeldumiste puhul (%)	0	0
<i>Müügiloata ravimite kasutamise taotluste menetlemine</i>		Taotlusi 6539 eitav otsus 131 ES vastavaid taotlusi 83 tühist/tagasi võetud 94 Kokku: 6847 Erialaorg. taotlusi: uusi: 1 uuendusi: 15
1.3.7. Õigeaegselt menetletud taotluste osakaal	100%	100%
1.3.8. Põhjendatud vaiete osakaal keeldumiste puhul (%)	0	0
<i>Ravimite isiklikuks tarbimiseks kaasavõtmiseks ja postiga saatmiseks lubade andmine</i>		253
		Neist: Kaasa – 72 Postiga – 36 Schengen – 145
1.3.9. Õigeaegselt menetletud taotluste osakaal	100%	100%
1.3.10. Põhjendatud vaiete osakaal keeldumiste puhul (%)	0	0
<i>Ettevõtete kontrollimine sisse- ja väljaveonõuete osas</i>		
1.3.11. Sihtinspeksioon	10	7 (Lisaks 4 insp ettevalmistust sisseveo järelvalveks)
1.3.12. Põhjendatud vaiete osakaal ettekirjutuste puhul (%)	0	0

Tegevus 1.4. Ravimite käitlemise tegevuslubade taotluste menetlemine

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.4.1. Õigeaegselt menetletud taotluste osakaal	100%	100%
1.4.2. Menetletud taotluste arv		212
		Neist: uuendamised 86 muutmised 99 esmakordsed väljaandmised 12 omal soovil kehtetuks tunnistamised 14 uuendamisest keeldumine 1
1.4.3. Põhjendatud vaiete osakaal keeldumiste puhul (%)	0	0

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

1.4.4. Tegevuslubade teabe ajakohastamine veebis 10 päeva jooksul pärast tegevusloa andmise otsust (osakaal otsustest)	100%	100%
--	------	------

Tegevus 1.5. Ravimite käitlemise järelevalve		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.5.1. Üldapteekide inspeksioonid		
Apteegi tegevusloa uuendamise eelselt	56 apteeki + nende haruapteegid	62 apteeki + 47 haruapteeki
Sihtinspeksioonid (apteegid, milles pole etteteatamata sihtinspeksiooni tehtud, tegevusloa muudatuste järgsed sihtinspeksioonid jm)	40	75
Sihtinspeksioonid käibelt kõrvaldamise ja hävitamise kontrollimiseks (üld- ja haiglaapteegid)	15	19
Sihtinspeksioonid ravimpreparaatide väljastamise kontrollimiseks (üldapteegid)	15	29
1.5.2. Haiglaapteekide inspeksioonid tegevusloa uuendamise eelselt	2	2
1.5.3. Vet apteekide inspeksioonid	2	5
1.5.4. Hulgimüüjate inspeksioonid	14	14
1.5.5. Tootjate inspeksioonid		
– ravimvormide tootjad	3	3
– verekeskused	2 sihtinspeksiooni	1
– ümbermärgistajad	5	5
– med gaasi balloone täitjad	1	1
– droogide pakendajad		2
1.5.6. Müügihooldaja reklaaminäidiste alased inspeksioonid	2	
1.5.7. Ravimite veterinaararsti poolt käitlemise kontroll koostöös Veterinaar- ja Toiduametiga	3	8
1.5.8. Ravimite käitlemise kontroll hooldekodudes ja tervishoiuteenuse osutaja juures	5	4
1.5.9. Põhjendatult vaidlustatud ettekirjutuste ja karistuste osakaal (%)	0	0

Tegevus 1.6. Ravimite kvaliteedi kohta saabuvate teadete menetlemine, turustamispiirangute kehtestamine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		164
1.6.1. Tööpäeval saabunud teadete menetluse alustamine 1 tunni jooksul (osakaal, %)	100	

Tegevus 1.7. Ravimite kõrvaltoimete registreerimine ja analüüs		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.7.1. Eesti tervishoiutöötajatelt laekunud kõrvaltoimeteatiste arv (v.a kõrvaltoimeteated turustamisjärgsetest kliinilistest uuringutest)	90	104

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

1.7.2. Kõrvaltoimetatiste kandmine andmebaasi 2 tööpäeva jooksul (%)	100	90%
1.7.3. Tähtaegselt WHO-le ja EMEA-le edastatud kõrvaltoimetatiste osakaal edastamisele kuuluvatest teatistest (%)	100	EMEA 71% WHO 100%
1.7.4. Koondaruande koostamine vere käitlemise ohtlike kõrvalekallete ning raskete kõrvaltoimete kohta	31.12.	
1.7.5. Perioodilised ohutusaruanded, koostatud hinnangute arv	4	Aasta lõpuks 3 lõpetatud 4 käimas
1.7.6. Perioodilised ohutusaruanded, teiste liikmesriikide koostatud hinnangute läbivaatamine (arv)	6	-

Tegevus 1.8. Ravimite kliiniliste uuringute järelvalve ja kvaliteedi tagamine

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
1.8.1. Tähtaegselt läbivaadatud uuringu ja uuringuplaani muudatuste taotluste osakaal (%) ja arv	100	96 74 uut taotlust 80 otsust (sh 2 negatiivset) 174 olulist muutust
1.8.2. Põhjendatud vaiete osakaal neg otsuste korral (%)	0	0
1.8.3. Kliiniliste uuringute inspekteerimine (arv)	Osalemine EMEA inspeksioonidel Balti riikides ja Skandinaavias, FDA inspeksioonidel Eestis	1
1.8.4. Kliiniliste uuringute alased kursused arstidele	4	

Asutuse strateegiline eesmärk 2:

Ravimite optimaalse kasutamise tagamine

Tegevus 2.1. Tasakaalustatud ravimiteabe jagamine

Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
2.1.1. Ravimiinfo Bülletääni ilmumine (tk)	2	0
2.1.2. Ravimiohutuse ja erandimporditud ravimite alased artiklid meditsiinipressis	2. ja 3. kvartal	1. ja 3. kvartal
2.1.3. Ravimite kõrvaltoimetest teavitamise alane esinemine tervishoiutöötajatele	2	2
2.1.4. Veterinaarravimite alased esinemised/artiklid	1/1	
2.1.5. Eestikeelse ravimi omaduste kokkuvõtte avaldamine veebis 3 nädala jooksul pärast müügiloa andmist/uuendamist (osakaal ravimeist, %)	100	100
2.1.6. EL-s tsentraalselt registreeritud ravimite ravimiomaduste kokkuvõtte, pakendi infolehe ja pakendi kavandi eestikeelse tõlke tähtaegne läbivaatamine (%) ja arv	100	100% 596 ravimiinfot

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

2.1.7. Ravimi kasutamise käigus avastatud tõlkevigade arv tsentraalselt registreeritud ravimite eestikeelses teabes	0	2
---	---	---

Tegevus 2.2. Andmete kogumine, analüüsimine ja avalikustamine ravimite kasutamise kohta Eestis		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
2.2.1. Tähtaegselt valminud kvartaalsete aruannete osakaal (%)		
Apteekide aruanne	100	100
Hulgimüügiaruanne	100	100
Vet hulgimüügiaruanne	100	100
2.2.2. Ravimistatistika aasta kokkuvõtte ilmumine Ravimiameti veebilehel (tähtaeg)	01.04	
2.2.3. Tähtaegselt väljastatud statistiliste analüüside ja vastatud teabenõuete osakaal (%) ja arv	100	100
teaduslepingud		9
päringud		83
teabenõuded		8
2.2.4. Aruandlusega seotud meeldetuletused ja ettekirjutused on antud vastavalt kehtestatud tähtaegadele (%)	100	
meeldetuletused apteekidele		14
ettekirjutused hulgimüüjatele		6
ettekirjutused apteekidele		1
2.2.5. Ettekanded ravimistatistika võimalustest haiglas haiglaapteekidele		

Tegevus 2.3. Ravimireklaami järelvalve		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
2.3.1. Meditsiiniperioodikas ilmuva ravimireklaami skriining järgneva kuu jooksul (%)	100%	75%
2.3.1. Reklaaminõuete tuvastatud rikkumiste ning reklaamikaebuste menetlemise alustamine 30 päeva jooksul (ettekirjutus tehtud, kutse saadetud, %)	100%	80% EK - 50 VtM - 0
2.3.2. Põhjendatud vaiete osakaal (%)	0	2%
2.3.3. Ravimireklaami aruannete kokkuvõtte avaldamine veebis	01.06	Avaldatud 1.06.09

Tegevus 2.4. Ravimite koodikeskuse töö		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
2.4.1. Koodikeskus töötab, ajakohane teave on veebis pidevalt kättesaadav (Ravimiametist sõltuvate katkestuste arv, põhjendatud kaebuste arv)	0/0	Kaebusi ei olnud

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

Tegevus 2.5. Ravimite EHL ravimite loetellu kandmise taotluste läbivaatamine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		34
2.5.1. Keskmine menetlusaeg, 50% soodusmäär (päeva)	30	
2.5.2. Keskmine menetlusaeg, 75% ja 100% soodusmäär (päeva)	60	
2.5.3. Põhjendatud vastuväidete esinemine Ravimiameti arvamusele	0	0
2.5.4. Osalemine Sotsiaalministeeriumi ravimikomisjoni istungitel	100%	100%, sh telekonverentsi teel

Asutuse strateegiline eesmärk 3:	Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning nende lähteainete ebaseaduslikku ringlusse sattumise tõkestamine
---	---

Tegevus 3.1. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning nende lähteainete sisse- ja väljaveo järelevalve		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
3.1.1. Õigeaegselt läbivaadatud narkootiliste ja psühhotropsete ainete impordi ja ekspordi taotluste osakaal (%)	100	Imp – 651 Exp - 116
3.1.2. Põhjendatud vaiete osakaal loa väljastamisest keeldumiste puhul (%)	0	0

Tegevus 3.2. Lähteainete käitlejate kontrollimine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
3.2.1. Lähteainete käitlejate inspeksioonid	3	3
3.2.2. Põhjendatult vaidlustatud ettekirjutuste osakaal (%)	0	0

Tegevus 3.3. Narkootiliste ja psühhotropsete ainete käitlemisõigusega ettevõtete järelevalve		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
3.3.1. Ettevõtete sihtinspeksioonid impordi-ekspordi, arvestuse ja aruandluse osas	5	3
3.3.2. Põhjendatult vaidlustatud ettekirjutuste osakaal (%)	0	0

Asutuse strateegiline eesmärk 4:	Eestis tervishoius kasutatavate bioloogiliste materjalide kvaliteedi ja ohutuse tagamine
---	---

Tegevus 4.1. Rakkude, kudede ja elundite ning vere käitlemise tegevuslubade taotluste menetlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
4.1.1. Õigeaegselt menetletud taotluste osakaal (%)	100	100%
4.1.2. Põhjendatud vaiete osakaal keeldumiste puhul (%)	0	0
4.1.3. Tegevuslubade teabe ajakohastamine veebis 10 päeva jooksul pärast tegevusloa andmise otsust (alates tegevuslubade veebipõhise andmebaasi käivitumisest, osakaal otsustest, %)	100	Andmebaas ei ole käivitunud

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

Tegevus 4.2. Rakkude, kudede ja elundite ning vere käitlemise järelevalve		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
4.2.1 Rakkude, kudede ja elundite käitlejate inspeksioonid	Vastavalt tegevusloa taotluste menetlemisele	12
4.2.2. Vere käitlejate sihtinspeksioonid	2 sihtinspeksiooni	2

Tegevus 4.3. Rakkude, kudede ja elundite ning vere ohujuhtumite menetlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
4.3.1. Tähtaegselt (10 päeva) registreeritud ja menetletud ohujuhtumite osakaal (%)	100	100%
4.3.2. Tähtaegselt (5 päeva) menetletud rahvusvaheliselt teavitatud ohujuhtumite osakaal (%)	100	100%

Asutuse strateegiline eesmärk 5:	Eestis kasutatavate meditsiiniseadmete ohutu kasutamise tagamine
---	---

Tegevus 5.1. Meditsiiniseadmete ja nende turulelaskjate andmebaasi kandmise taotluste menetlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		76
5.1.1. Tähtaegselt (10 päeva jooksul) menetletud taotluste osakaal (%)	100%	100%

Tegevus 5.2. Turujärelevalve programmide läbiviimine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
5.2.1. Läbiviidud järelevalveprogrammide arv	1 tooteliik	Elektrokoagulaatori elektroodid
5.2.2. Testitud erinevaid tooteid	2008. a alustatud programmi lõpetamine.	Lõpetatud, kokkuvõtte on avalikustatud RA kodulehel.

Tegevus 5.3. Seadmeekspertiisid (vastavuse hindamine)		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		
5.3.1. Seadmeekspertiis tollile		48
5.3.2. Turul olevate seadmete ekspertiis		216
5.3.3. Kasutusel olevate seadmete ekspertiis		27
5.3.4. Tähtaegselt (60 päeva jooksul) läbiviidud seadmeekspertiiside osakaal (%)	100%	100%

Tegevus 5.4. Meditsiiniseadmete alaste õigusaktide juhendmaterjalide koostamine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
5.4.1. Koostatud ja avalikustatud juhendmaterjalide arv	Vastavalt õigusaktide vastuvõtmisele	7

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

Tegevus 5.5. Tootmisettevõtete, tarnijate ja tervishoiuteenuse osutajate inspekteerimine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Läbiviidud inspeksioonide arv		
5.5.1. Tootjad	30	31
5.5.2. Levitajad	50	52
5.5.3. Tervishoiuteenuse osutajad	Vastavalt vajadusele	1

Tegevus 5.6. Meditsiiniseadmete kliiniliste uuringute taotluste menetlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		1
5.6.1. Tähtaegselt (10 või 60 päeva) läbivaadatud uuringu- taotluste osakaal (%)	100%	100%
5.6.2. Põhjendatud vaiete osakaal negatiivsete otsuste korral (%)	0	0

Tegevus 5.7. Meditsiiniseadmete ohujuhtumite menetlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		8
5.7.1. Tähtaegselt (10 päeva) registreeritud ja menetletud siseriiklike juhtumite osakaal (%)	100%	100%
Arv		520
5.7.2. Tähtaegselt (10 päeva) menetletud rahvusvaheliselt teavitatud ohujuhtumite osakaal (%)	100%	100%

Tegevus 5.8. Toodete määratlemine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		40
5.8.1. Rahvusvaheliste määratluspäringute vastamine, osakaal	100%	100%
Arv		100
5.8.2. Siseriiklike määratlusküsimuste tähtaegse (30p) lahendamise osakaal (%)	100%	100%
5.8.3. Põhjendatud vaiete osakaal (%)	0	0

Tegevus 5.9. Rahvusvahelised vastavushindamised ja turujärelevalve tegevused		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
Arv		27
5.9.1. Menetletud rahvusvahelised vastavushindamised ja turujärelevalvetegevused (tähtaegselt vastatute osakaal, %, tähtaeg olenevalt probleemist 10 ... 60 päeva)	100%	100%
Arv		5
5.9.2. Loomset kude sisaldavate toodete turueelne hindamine (tähtaegse (60 päeva) vastamise osakaal, %)	100%	100%

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE

Asutuse strateegiline eesmärk 6:	Tõhus osalemine EL otsustusprotsessides ravimite, meditsiiniseadmete ja lähteainete alal
---	---

Tegevus 6.1. Osalemine EL töörühmades		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
6.1.1. EL prioriteetsetes töörühmades osalemise aastase kava täitmine (%)	80	80%
6.1.2. Töörühmades võetud kohustuste tähtaegne täitmine (%)	100	100%

Asutuse strateegiline eesmärk 7:	Eesti kodanike õigusi ja tervist kaitsev, rakendatav õigustik ravimite ja meditsiiniseadmete alal
---	--

Tegevus 7.1. Raviameti tegevuse aluseks olevate õigusaktide rakendamisel esilekerkinud puuduste analüüsimine		
Tulemuslikkuse indikaator	2009. planeeritud	Kokku
7.1.1. Kehtivate õigusaktide muutmise vajadust on nende rakendamisel esilekerkinud probleemide valguses analüüsitud, ettepanekud koondatud ja Sotsiaalministeeriumile edastatud	01.10	Pidev töö

Tegevus 7.2. Osalemine ravimite, narkootiliste ja psühhotropsete ainete ning nende lähteainete ja meditsiiniseadmete alaste õigusaktide eelnõude väljatöötamises, uute õigusaktide juurutamine ja tutvustamine	
Soovitav tulemus:	
EL õigustik: 2009. valmivad EL ravimi- ja meditsiiniseadmete alaste õigusaktide eelnõud arvestavad Eesti kodanike huvidega. Raviamet on andnud tähtaegse sisendi EK 3 eelnõu (info patsientidele, ravimiohutus, ravimivõltsingud) siseriikliku menetlusse. Eesmärk on tagada, et ravimireklaami tõhus järelevalve oleks ilma olulise administratiivse koormuse suurenemiseta ka edaspidi võimalik, et ravimivõltsingute alal ei võetaks otsuseid, mis halvendavad ravimite kättesaadavust väikeriikides, eelkõige ümberpakendamise piiramise teel ja et ravimiohutuse arengud väldiksid Euroopa Raviameti teaduslike komiteede töö dubleerimise. Eesti õigustik: Raviameti sisendi tähtaegne andmine vastavalt Sotsiaalministeeriumi õigusloome ajakavale 4 seaduse ja Sotsiaalministri 11 määruse muutmiseks ning 6 meditsiiniseadmealase uue määruse/määruse muutmise eelnõu koostamiseks. Eesti õigusaktide valmivate tõlgete sisuline kontroll.	Pidev töö

Asutuse strateegiline eesmärk 8:	Raviameti tegevuste kvaliteet, kliendi- ja töötajasõbralikkus
---	--

8.1. Kvaliteedisüsteemi tegevuskava (lisa)

8.2. IT-süsteemide tegevuskava (lisa)

8.3. Töökeskkonna tegevuskava (lisa)

8.4. Teavitusplaan (lisa)

RAVIMIAMETI 2009. AASTA TEGEVUSKAVA TÄITMISE ARUANNE