

## **Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete aruandlus ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõttes:**

- Kvartaalselt esitatavad aruanded tuleb Ravimiametile esitada Ravimiameti veebilehe (Kliendiportaal) kaudu iga kvartali esimese kuu 15-ndaks kuupäevaks.
- Ravimiametile esitatud aruannete koopiad peavad olema ettevõttes kättesaadavad.
- Ravimite tootmisettevõtte peab iga aasta 1. maiks esitama Ravimiametile järgmise aasta prognoosi tootmises kasutatavate eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete koguste kohta.
- Ravimite tootmis- või hulgimüügiettevõtte peab kvartaalselt esitama aruanded järgmiste tegevuste kohta:
  - 1) eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtt ja väljastamine;
  - 2) eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete sisse- ja väljavedu.
- Eriarvestusele kuuluvate ainete vastuvõtt ja väljastamise aruandes peavad olema järgmised andmed:
  - 1) ravimite tootmis- või hulgimüügi tegevusloa omaja nimi ja tegevuskoha aadress;
  - 2) vastutava isiku nimi;
  - 3) eriarvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
  - 4) laoseis kvartali viimase kuupäeva seisuga;
  - 5) vastuvõetud summaarne kogus kvartali jooksul tarnijate kaupa, märkides vastuvõetud partiide numbrid ja vastuvõtmise kuupäevad;
  - 6) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul saajate kaupa, märkides iga saaja kohta väljastatud partiide numbrid ja väljastamise kuupäevad;
  - 7) väljastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
  - 8) turult kõrvaldatud ja tagastatud summaarne kogus kvartali jooksul;
  - 9) kontrollanalüüsiks antud summaarne kogus kvartali jooksul;
  - 10) arvestuslik jääk kvartali viimaseks kuupäevaks;
  - 11) tegelik laoseis kvartali viimaseks kuupäevaks;
  - 12) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.
- Eriarvestusele ja arvestusele kuuluvate ainete sisse- ja väljaveo aruandes peavad olema järgmised andmed:
  - 1) ravimite tootmis- või hulgimüügi tegevusloa omaja nimi ja tegevuskoha aadress;
  - 2) vastutava isiku nimi;
  - 3) eriarvestusele või arvestusele kuuluva aine nimetus, ravimvorm, toimeaine sisaldus, kogus pakendis;
  - 4) pakendite koguarv;
  - 5) välisriigi sisse- või väljavedaja nimi;
  - 6) Ravimiameti eriloa number;
  - 7) sisse- või väljaveo kuupäev;
  - 8) aruande koostamise kuupäev, koostaja nimi ja allkiri.