

Dokumenteerimine

- Kõik tehingud, mis lõpevad 1. ja 2. kategooriasse kuuluvate lähteainete turuleviimisega, peavad olema nõuetekohaselt dokumenteeritud
- Dokumenteerimiskohustusest on vabastatud apteegid, veterinaardispenserid, toll, politsei, relvajõud ja pädevate asutuste ametlikud laborid
- Dokumenteerimisnõue ei kehti juhul, kui 2. kategooriasse kuuluvate lähteainetega ei tehta tehinguid ühe aasta jooksul suuremas koguses kui: atseetanhüdriid- 100l, kaaliumpermanganaat- 100kg, antraniilhape ja selle soolad- 1kg, fenüüläädikhape ja selle soolad- 1 kg, piperidiin ja selle soolad- 0,5kg
- Dokumentide all mõeldakse arveid, administratiivdokumente ja veodokumente ning need peavad sisaldama piisavalt teavet, et oleks võimalik tuvastada lähteaine nimetus, kogus ja kaal, tarnija, edasimüüja ja kaubasaaja
- Lähteainete impordi, ekspordi ja vahendustegevuse korral tuleb dokumenteerida igasugune lähteaineid hõlmav import, eksport ja vahendustegevus tolli- ja äridokumentide abil, mis peavad sisaldama järgmisi andmeid: lähteaine nimetus, millele järgneb mõiste „*Drug Precursors*“, aine kogus ja kaal, eksportija, importija, lõplik kaubasaaja ning vajadusel ka vahendustegevusega seotud isiku nimi ja aadress
- Dokumentatsioon peab sisaldama ka kliendideklaratsiooni (vt osa Kliendideklaratsioon)
- Dokumentatsiooni peab säilitama vähemalt 3 aastat selle kalendriaasta lõpust, mille jooksul tehing toimus ja see peab olema Ravimiametile kontrolliks kättesaadav