

Финляндия (15 января 2025 года)

Необходимая документация (к примеру, выданная/подтвержденная практикующим врачом или компетентными органами здравоохранения)	Ограничения (к примеру, качественные и/или количественные)	Государственные компетентные органы (для обращения за более детальной информацией)
<p>a) Действительный медицинский рецепт <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>b) Сертификат врача, подтвержденный органами здравоохранения в стране проживания <input type="checkbox"/></p> <p>c) Сертификат, выданный органами здравоохранения страны назначения <input type="checkbox"/></p> <p>d) Представление оригинала рецепта на таможенном контроле в стране назначения <input type="checkbox"/></p> <p>e) Другие документы, пожалуйста, перечислите <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Граждане государств — членов Шенгенского соглашения: шенгенский сертификат, выданный в стране постоянного места жительства а) и/или сертификат врача</p>	<p>Дни X / Количества/Дозы</p> <p>Наркотические средства</p> <p>30 дней для граждан государств — членов Шенгенского соглашения 14 дней для граждан третьих стран</p> <p>Психотропные вещества</p> <p>30 дней для граждан государств — членов Шенгенского соглашения 14 дней для граждан третьих стран</p> <p>Список запрещенных веществ. Пожалуйста, перечислите.</p> <p>Дополнительная информация</p> <p>Бупренорфин: 48 мг для граждан государств — членов Шенгенского соглашения (лечение боли); 480 мг для граждан государств — членов Шенгенского соглашения (заместительная терапия); 22,4 мг для граждан третьих стран (лечение боли); 224 мг для граждан третьих стран (заместительная терапия)</p>	<p>Наименование: Finnish Medicines Agency</p> <p>Адрес: P.O. Box 55 00034 Fimea Mannerheimintie 166 00300 Helsinki</p> <p>Тел.: +358 29 522 3341</p> <p>Факс: не используется</p> <p>Эл. почта: registry@fimea.fi</p>

	<p>Метадон: 1 200 мг для граждан государств — членов Шенгенского соглашения; 560 мг для граждан третьих стран Применяется Шенгенское соглашение.</p>	
--	--	--