

Pays: Finlande (date: 10 septembre 2013)		
Pièce justificative exigée (délivrée/certifiée par un médecin ou une autorité sanitaire)	Restrictions (qualitatives et/ou quantitatives)	Autorité nationale compétente (à contacter pour plus de renseignements)
a) Ordonnance médicale valide <input checked="" type="checkbox"/>	Jours / Quantités/Doses	Nom: Senior Inspector Finnish Medicines Agency Adresse: P.O. Box 55 (Mannerheimintie 103b) FI-00034 Fimea (FI-00300 Helsinki) Tél.: (+358) 29 522 3341 Fax.: (+358) 29 522 3002 e-mail: registry@fimea.fi
b) Certificat médical approuvé par les autorités sanitaires du pays de résidence <input type="checkbox"/>	Stupéfiants <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;"> 30 jours pour les ressortissants de l'espace Schengen 14 jours pour les non-ressortissants de l'espace Schengen </div>	
c) Certificat délivré par les autorités sanitaires du pays de destination <input type="checkbox"/>	Substances psychotropes <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;"> 30 jours pour les ressortissants de l'espace Schengen 14 jours pour les non-ressortissants de l'espace Schengen </div>	
d) Présentation de l'original de l'ordonnance au service des douanes du pays de destination <input type="checkbox"/>		
e) Autres types de justificatif; si oui, veuillez indiquer <input checked="" type="checkbox"/>	Liste de substances interdites; si oui, veuillez préciser: Autres informations:	
Ressortissants de l'espace Schengen Certificat Schengen délivré dans le pays de résidence permanente a) et/ou certificat du médecin.	Buprénorphine: 48 mg pour les ressortissants de l'espace Schengen (traitement de la douleur) 480 mg pour les ressortissants de l'espace Schengen (traitement de substitution) 22,4 mg pour les non-ressortissants (traitement de la douleur) 224 mg pour les non-ressortissants (traitement de substitution) Méthadone: 1 200 mg pour les ressortissants de l'espace Schengen 560 mg pour les non-ressortissants. L'Accord de Schengen est applicable.	