

Kollektiivse pöördumise algataja

Teie: 03.05.2021

Meie: .11.2021 nr 1-6/21-63/2

Kollektiivne pöördumine „Peatame Eestis toksilisi aineid sisaldavate maskide levitamise“

Austatud pöördumise algataja

Täna Teid, et esitasite 03.05.2021 Riigikogule kollektiivse pöördumise "Peatame Eestis toksilisi aineid sisaldavate maskide levitamise". Riigikogu juhatus võttis kollektiivse pöördumise menetlusse 6. mail ja edastas selle menetlemiseks sotsiaalkomisjonile. Riigikogu sotsiaalkomisjon menetles kollektiivset pöördumist oma kolmel istungil – 7. ja 14. juunil ning 26. oktoobril. Peale kevadel toimunud arutelusid saatis sotsiaalkomisjon kirja Sotsiaalministeeriumile, Keskkonnaministeeriumile ning Majandus- ja Kommunikatsiooniministeeriumile, palvega

- 1) testida turul kasutusel olevaid (steriliseeritud) maske, et määrata kindlaks võimalik keemiliste ühendite sisaldus ja nende maskide ohutus;
- 2) viia haiglates läbi analüüs, saamaks ülevaadet steriliseeritud maskide mõjust tervisele.

Sotsiaalkomisjoni 26. oktoobri istungil sai sotsiaalkomisjon ülevaate ministeeriumite ja nende allasutuste tegevusest covid-19 pandeemia tõttu kasutusel olevatest maskidega seoses. Sotsiaalministeeriumi esindaja kinnitas, et Eestis toimub turujärelevalve maskide tootjate ja turustajate üle seadustes fikseeritud viisil. Terviseameti pädevusse kuulub turujärelevalve teostamine meditsiiniseadmete üle ning isikukaitsevahenditena kasutatavate maskide üle teostab järelevalvet Tarbijakaitse ja Tehnilise Järelevalve Amet.

Maskide standarditele vastavuse tagamine on maski tootjapoolne kohustus ja maski tootjal on õigus ja kohustus märgistada tooted CE-märgisega juhul, kui kõik materjalid, mida tootmisel kasutatakse vastavad nõuetele. Lisaks sellele peab tootja koostama toote tehnilise dokumentatsiooni ning kirjutama vastavusdeklaratsiooni. CE märgis näitab, et tootja on toodet hinnanud ning see vastab Euroopa Liidu ohutus-, tervise- ja keskkonnanõuetele. Märgi olemasolu maskil annab kinnituse, et mask vastab nõuetele.

Terviseamet pöördus 2021. aasta juunis haiglate poole pöördumisega, milles küsiti haiglatelt kasutuskogemusi maskidega, sealhulgas steriilsete maskidega. Tagasiside kohaselt Eesti haiglates steriliseeritud maske ei kasutata ning hetkel probleeme maskide kvaliteedi osas ei esine. Lisaks kinnitati 26. oktoobri istungil, et Terviseamet on osalenud riigihangete läbiviimisel ning hinnanud pakutavate maskide nõuetele vastavust. Seega *kehtivad* järelevalvemehhanismid toimivad ning puudub otsene vajadus ja ka ressursid laiapõhjalise analüüsi läbiviimiseks.

Sotsiaalkomisjon leidis, et:

- 1) Eestis toimib meditsiiniseadmete ja isikukaitsevahendite turujärelevalve ning Eestis müüdadavad maskid peavad vastama EL harmoniseeritud standarditele,
- 2) järelevalve toimub meditsiiniseadmete registris registreerimise ja ka ohujuhtumite käsitlemise kaudu,
- 3) informatsioon maskide tehniliste andmete kohta ning juhised näomaskide kasutamise kohta on tehtud kättesaadavaks nii [Terviseameti veebilehel](#) kui ka [meditsiiniseadmete ja abivahendite andmekogus](#)
- 4) haiglate kasutuskogemus näitab, et hetkel probleeme maskide kvaliteedi osas ei esine.

Eelnevast tulenevalt ei nõustu Riigikogu sotsiaalkomisjon esitatud kollektiivse pöördumisega ning otsustas oma 26.10.2021 istungil mitte toetada pöördumist (Riigikogu kodu- ja töökorra seaduse § 152¹² lõige 4).

Kuigi sotsiaalkomisjon ei nõustunud teie esitatud kollektiivses pöördumises esitatud ettepanekutega, tänan teid niivõrd olulise teemapüstituse eest. Sotsiaalministeeriumi saadetud vastuskirjast selgus, covid-19 pandeemia puhkedes jõudis ka Eesti turule nõuetele mittevastavaid meditsiinilisi ja ka respiraator tüüpi maske ning Terviseamet on mitmel korral alustanud menetlust nõuetele mittevastavate maskide turult eemaldamiseks. See aga kinnitab veel kord seda, et järelevalvemehhanismid toimivad.

Lugupidamisega

(allkirjastatud digitaalselt)
Siret Kotka
esimees

Teadmiseks: Rahvaalgatus.ee

Heidi Barot
631 6493 heidi.barot@riigikogu.ee