

Ravikindlustuse seaduse muutmise ja sellega seonduvalt  
teiste seaduste muutmise  
seaduse (ultra-harvik-, ekstemporaalsed ja  
soodusravimid) eelnõu seletuskiri  
Lisa 1

RAKENDUSAKTIDE KAVAND

MINISTRI MÄÄRUS

2025 nr ...

Ministri määruste muutmise määrus

Määrus kehtestatakse ravikindlustuse seaduse § 43 lõike 3 alusel ning kooskõlas nimetatud seaduse § 43 lõikega 3<sup>1</sup> ning ravimiseaduse § 31 lõike 6 punkti 1, § 33 lõike 7, § 79 lõike 1, § 80 lõike 4 ja § 81 lõike 2 alusel.

**§ 1. Sotsiaalministri 18.veebruari 2005. a määruse nr 30 „Ravimite väljakirjutamine ja apteekidest väljastamine ning retsepti vorm“ muutmine**

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruses nr 30 „Ravimite väljakirjutamine ja apteekidest väljastamine ning retsepti vorm“ tehakse järgmised muudatused:

- 1) paragrahvi 4 lõike 1 punkti 4 täiendatakse pärast sõna „valmisravimi“ sõnadega „ ja standardiseeritud ekstemporaalse ravimi“;
- 2) paragrahvi 4 lõike 1 punkti 6 täiendatakse pärast sõna „ravimite“ sõnadega „, välja arvatud standardiseeritud ekstemporaalsete ravimite,“.

**§ 2. Tervise- ja tööministri 3. detsembri 2014. a määruse nr 69 „Ravimite apteegis valmistamise, jaendamise ja kontrollimise tingimused ja kord ning apteegis seeriaviisiliselt valmistatavate ravimite loetelu“ muutmine**

Tervise- ja tööministri 3. detsembri 2014. a määruses nr 69 „Ravimite apteegis valmistamise, jaendamise ja kontrollimise tingimused ja kord ning apteegis seeriaviisiliselt valmistatavate ravimite loetelu“ tehakse järgmised muudatused:

- 1) paragrahvi 3 lõiget 2 täiendatakse teise lausega järgmises sõnastuses:

„Ravimiamet võib tarneraskuste korral või rahvatervise huvides lubada seeriaviisiliselt valmistada ja ilma retsepti või tellimisleheta väljastada ka muid, kui seeriaviisiliste ravimite loetellu kantud ravimeid. Selline õigus antakse kindlaks tähtjaks.“;

- 2) määruse lisa 1 teksti muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„Kurgumääre (Lugoli glütseroolilahus)  
Menovasiin

Tsinksalitsüülpasta (Lassari pasta)  
Mõrusool (magneesiumsulfaat)  
Kseroformipulber  
Kampripiiritus 2%  
Mentoolpiiritus 1%  
Mentoolõli  
Salitsüülpäritus 1%  
Tsinkpasta 25%  
Nohusalv  
Peavalupulbrid atsetüülsalitsüülhappe ja kofeiiniga“.

### **§ 3. Tervise- ja tööministri 20.mai 2016. a määruse nr 36 „Ravimiregistri põhimäärus“ muutmine**

Tervise- ja tööministri 20. mai 2016. a määruses nr 36 „Ravimiregistri põhimäärus“ tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 2 täiendatakse pärast sõna „ravimite“ sõnadega „, standardiseeritud ekstemporaalsete ravimite“;

2) paragrahvi 9 lõiget 1 täiendatakse punktiga 5 järgmises sõnastuses:

„5) standardiseeritud ekstemporaalne ravim.“;

3) paragrahvi 9 täiendatakse lõikega 5<sup>1</sup> järgmises sõnastuses:

„(5<sup>1</sup>) Standardiseeritud ekstemporaalse ravimi kohta kantakse registrisse lisaks käesoleva paragrahvi lõikes 3 nimetatud andmetele täiendav teave ravimi ja selle koostisosade kohta.“;

4) paragrahvi 11 täiendatakse lõikega 5<sup>1</sup> järgmises sõnastuses:

„(5<sup>1</sup>) Standardiseeritud ekstemporaalse ravimi andmed kantakse registrisse viie tööpäeva jooksul pärast standardiseerimise heakskiitmist Ravimiameti poolt. Teavituse Ravimiametile uue standardiseeritud ekstemporaalse ravimi pakendikoodi loomise vajaduse kohta võivad esitada asjaomased erialaühendused, Tervisekassa või Ravimiamet.“.

### **§ 4. Tervise- ja tööministri 20.mai 2016. a määruse nr 38 „Ravimiregistris olevate ravimite ja toodete kodeerimise ning pakendikoodi kasutamise kord“ muutmine**

Tervise- ja tööministri 20. mai 2016. a määruse nr 38 „Ravimiregistris olevate ravimite ja toodete kodeerimise ning pakendikoodi kasutamise kord“ paragrahvi 6 täiendatakse lõigetega 6–8 järgmises sõnastuses:

„(6) Standardiseeritud ekstemporaaelse ravimile omistatakse pakendikood pärast standardiseerimise heakskiitmist.

(7) Standardiseeritud ekstemporaalse ravimi kohta esitatakse Ravimiametile järgmised andmed:

1) ravimi nimetus;

2) ATC kood;

- 3) toimeaine(d) ja selle (nende) sisaldus;
- 4) toimeaine tugevus;
- 5) ravimvorm;
- 6) manustamisviis;
- 7) pakendisuurus;
- 8) täiendav teave ravimi ja selle koostisosade kohta.

(8) Ravimiamet omistab standardiseeritud ektemporaalsele ravimile pakendikoodi 5 tööpäeva jooksul alates standardiseerimise heakskiitmisest. Aega, mis Ravimiametil kulub andmete täpsustamiseks, ei loeta eelnimetatud tähtaja hulka.“.

#### **§ 5. Tervise- ja tööministri 14. detsembri 2017. a määruse nr 52 “Retseptikeskuse asutamine ja retseptikeskuse pidamise põhimäärus” muutmine**

Tervise- ja tööministri 14. detsembri 2017. a määruses nr 52 “Retseptikeskuse asutamine ja retseptikeskuse pidamise põhimäärus” tehakse järgmised muudatused:

- 1) paragrahvi 5 lõiget 4 täiendatakse pärast sõna „ravimpreparaadi“ sõnadega „, standardiseeritud ektemporaalse ravimi“;
- 2) paragrahvi 12 lõige 1 tunnistatakse kehtetuks;
- 3) määruse lisa punkti 1.4.7 täiendatakse pärast sõnu „valmistatava ravimi“ sõnadega „, välja arvatud standardiseeritud ektemporaalse ravimi,“;
- 4) määruse lisa punkti 11.1.2. muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:  
„11.1.2. tasu maksmise kohustuse ülevõtmise otsuse kuupäev;“;
- 5) määruse lisa täiendatakse punktiga 11.1.8 järgmises sõnastuses:  
„11.1.8. soodustusega väljakirjutamise piirangud, sealhulgas meditsiiniline näidustus, ravimi väljakirjutamise või esmase väljakirjutamise õigus ning arsti eriala vastavalt FET klassifikatsioonile.“;
- 6) määruse lisa punkti 14.3.7. täiendatakse pärast sõnu „valmistatava ravimi“ sõnadega „, välja arvatud standardiseeritud ektemporaalse ravimi,“.

#### **§ 6. Tervise- ja tööministri 19. detsembri 2017. a määruse nr 59 „Tervisekassa ravimite loetelu koostamine ja ravimikomisjoni töökord” muutmine**

Tervise- ja tööministri 19. detsembri 2017. a määruses nr 59 „Tervisekassa ravimite loetelu koostamine ja ravimikomisjoni töökord” tehakse järgmised muudatused:

- 1) paragrahvi 19 lõiget 1 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „, § 44 lõigetes 2 ja 3“;
- 2) paragrahvi 20 lõiget 2 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „, § 44 lõigetes 2 ja 3“;

3) paragrahvi 24 lõiget 2 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „ja § 44 lõigetes 2 ja 3“;

4) paragrahvi 26 lõiget 4 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „ja § 44 lõigetes 2 ja 3“.

#### **§ 7. Määruse kehtetuks tunnistamine**

Tervise- ja tööministri 29. aprilli 2022. a määrus nr 40 „Haigused, mille ravimiseks või kergendamiseks mõeldud ravim kantakse ravimite loetellu soodustuse protsendiga 100 või 75“ tunnistatakse kehtetuks.

#### **§ 8. Määruse jõustumine**

Määrus jõustub 1. jaanuaril 2026. a.

(allkirjastatud digitaalselt)  
Karmen Joller  
sotsiaalminister

(allkirjastatud digitaalselt)  
Maarjo Mändmaa  
kantsler

VABARIIGI VALITSUS  
MÄÄRUS

Vabariigi Valitsuse määruste muutmise määrus

Määrus kehtestatakse ravikindlustuse seaduse § 30 lõike 1 ja § 33<sup>1</sup> lõike 1 ning ravimiseaduse § 15 lõike 1 alusel

**§ 1. Vabariigi Valitsuse 21. veebruari 2005. a määruse nr 36 “Ravimite hulgi- ja jaemüügi juurdehindluse piirmäärad ning nende rakendamise kord” muutmine**

Vabariigi Valitsuse 21. veebruari 2005. a määruses nr 36 “Ravimite hulgi- ja jaemüügi juurdehindluse piirmäärad ning nende rakendamise kord” tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 3 lõiget 3 muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„(3) Ekstemporaalsete ja seeriaviisiliste ravimite juurdehindlus koosneb proportsionaalsest juurdehindlusest ja fikseeritud juurdehindlusest. Proportsionaalne juurdehindlus tohib olla kuni 50% ravimi koostisainete ja pakendi kogumaksumusest, kuid mitte suurem kui 6,40 eurot retsepti kohta. Fikseeritud juurdehindlus ei tohi ületada lisas 2 toodud valmistamise piirmäära.“;

2) määruse lisa täiendatakse punktiga 3 järgmises sõnastuses:

„3. Ekstemporaalsete ja seeriaviisiliselt valmistatavate ravimite fikseeritud juurdehindluse piirmäärad ravimite jaemüügil vastavalt ravimvormile ja kogusele

Ravimvorm ja kogus	Fikseeritud juurdehindluse piirmäär eurodes
Tahke ravimvorm (pulber, kapsel ja tablett) N30	20,00
Pooltahke ravimvorm (suposiit, batsill, gloobul ja pill) N30	13,50
Pooltahke ravimvorm (salv, liniment, kreem ja pasta) 1 retsept	13,50
Pooltahke keeruline ravimvorm, milles on rohkem kui 5 komponenti (sh Seppo salv) 1 retsept	27,00
Vedelravim (lahus, suspensioon ja emulsioon) 1 retsept	13,50

3.1 Tahke ravimvormi (pulber, kapsel ja tablett) ja pooltahke ravimvorm (suposiit, batsill, gloobul ja pill), mille kogus on tabelis kirjeldatud N30 ühikute kogusena, suuremas koguses valmistamisel on lubatud rakendada koefitsienti, mis vastab valmistatava ravimi ühiku arvule.

3.2 Tabelis kogusena „1 retsept“ kirjeldatud ravimvormide valmistamisel on lubatud ühe ekstemporaalse ravimi retsepti kohta sõltumata retseptil märgitud ravimikogusest rakendada fikseeritud juurdehindluse piirmäära üks kord.

3.3 Ravimite valmistamisel seeriaviisiliselt rakendatakse vastavat fikseeritud juurdehindluse piirmäära koefitsiendiga 0,6.“.

## **§ 2. Vabariigi Valitsuse 19. märtsi 2025. a määruse nr 20 „Tervisekassa tervishoiuteenuste loetelu“ muutmine**

Vabariigi Valitsuse 19. märtsi 2025. a määruses nr 20 „Tervisekassa tervishoiuteenuste loetelu“ tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 9 lõikes 1 toodud tabelisse lisatakse uus rida järgmises sõnastuses:

Ekspertkomisjoni otsuse koostamine ravikindlustuse seaduse § 41 lõikes 8 punktis 2 sätestatud juhtudel	zzzz	380,87
--------------------------------------------------------------------------------------------------------	------	--------

2) paragrahvi 9 täiendatakse lõigetega 50-52 järgmises sõnastuses:

„(50) Koodiga zzzz tähistatud tervishoiuteenuse piirhinda rakendatakse ravikindlustuse seaduse § 41 lõikes 8 punktis 2 sätestatud juhtudel ekspertkomisjoni otsuse koostamisel ühe juhtumi kohta.

(51) Tervisekassa tasub koodiga zzzz tähistatud tervishoiuteenuse osutamise eest sellele tervishoiuteenuse osutajale, kelle juures töötab kindlustatud isikut raviv arst.

(52) Tervisekassa võtab koodiga zzzz tähistatud tervishoiuteenuse eest tasu maksmise kohustuse üle juhul, kui nimetatud tervishoiuteenuse osutamise käigus koostatud hinnang vastab ravikindlustuse seaduse § 32 alusel kehtestatud määruse lisas sätestatud vormile.“.

## **§ 3. Määruse jõustumine**

Määrus jõustub 1. jaanuaril 2026. a.

Kristen Michael  
Peaminister

Karmen Joller  
sotsiaalminister

Keit Kasemets  
riigisekretär