

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

RAKENDUSAKTIDE KAVAND

MINISTRI MÄÄRUS

2025 nr ...

Ministri määruste muutmise määrus

Määrus kehtestatakse ravikindlustuse seaduse § 32, § 43 lõike 3 alusel ning kooskõlas nimetatud seaduse § 43 lõikega 3¹ ning ravimiseaduse § 17 lõike 1, § 19 lõike 5, § 21 lõike 3, § 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,“;
- 3) paragrahvi 6 lõike 12 neljas lause tunnistatakse kehtetuks.

§ 2. Sotsiaalministri 19. jaanuari 2007. a määruse nr 9 „Tervisekassa poolt tasu maksmise kohustuse ülevõtmise kord“ muutmine

Sotsiaalministri 19. jaanuari 2007. a määruses nr 9 „Tervisekassa poolt tasu maksmise kohustuse ülevõtmise kord“ tehakse järgmised muudatused:

- 1) paragrahv 9 lõige 7 muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

“(7) Tervisekassa võtab koodiga 3034 tähistatud tervishoiuteenuse osutamise eest tasu maksmise kohustuse üle juhul, kui nimetatud tervishoiuteenuse osutamise käigus antud hinnang vastab ravikindlustuse seadusele ja on esitatud vastavalt käesoleva määruse lisas 70 või 71 esitatud vormil.“;

- 2) paragrahvi 9 täiendatakse lõikega 8 järgmises sõnastuses:

“(8) Tervisekassa võtab koodiga zzzz tähistatud tervishoiuteenuse osutamise eest tasu maksmise kohustuse üle juhul, kui nimetatud tervishoiuteenuse osutamise käigus antud eksperdikomisjoni otsus vastab ravikindlustuse seadusele ja on esitatud vastavalt käesoleva määruse lisas 72 esitatud vormil.”;

3) määruse lisa 30 tunnistatakse kehtetuks;

4) määrust täiendatakse uute lisadega 70–72.

§ 3. 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“ lisa 1 teksti muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„Kurgumääre (Lugoli glütseroolilahus)
Menovasiin
Tsinksalitsüül pasta (Lassari pasta)
Mõrusool (magneesiumsulfaat)
Kseroformipulber
Kampripiiritus 2%
Mentoolpiiritus 1%
Mentoolõli
Salitsüülpiiritus 1%
Tsinkpasta 25%
Nohusalv
Peavalupulbrid atsetüülsalitsüülhappe ja kofeiiniga“.

§ 4. 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 teksti 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 5¹ järgmises sõnastuses:

„(5¹) Standardiseeritud ekstemporaalse ravimi kohta kantakse registrisse lisaks käesoleva paragrahvi lõikes 3 nimetatud andmetele täiendav teave ravimi ja selle koostisosade kohta.“;

4) paragrahv 9 lõike 5 punktid 7¹ ja 7² tunnistatakse kehtetuks;

5) paragrahvi 11 täiendatakse lõikega 5¹ järgmises sõnastuses:

„(5¹) Standardiseeritud ektemporaalse ravimi andmed kantakse registrisse viie tööpäeva jooksul pärast standardiseerimise heakskiitmist Ravimiameti poolt.“.

§ 5. 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 määruses nr 38 “Ravimiregistris olevate ravimite ja toodete kodeerimise ning pakendikoodi kasutamise kord“ tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 6 täiendatakse lõigetega 2¹ ja 2² järgmises sõnastuses:

„(2¹) Ravimiamet omistab uuele standardiseeritud ektemporaalsele ravimile pakendikoodi pärast standardiseerimise heakskiitmist, kui vastavast vajadusest on teavitanud asjaomane erialaühendus või Tervisekassa, või teeb seda Ravimiamet omal algatusel.

(2²) Standardiseeritud ektemporaalse 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.“;

2) paragrahvi 6 lõikes 5 asendatakse sõnad „müügiloa kohustuseta veterinaarravimile“ sõnadega „lõikes 2¹ ja 3 nimetatud“.

§ 6. 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 ekstemporaalse ravimi,“.

§ 7. 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 ja § 20 lõiget 2 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „, § 44 lõigetes 2 ja 3“;

2) paragrahvi 24 lõiget 2 ja § 26 lõiget 4 täiendatakse pärast tekstiosa „lõikes 2“ tekstiosaga „ning § 44 lõigetes 2 ja 3“.

§ 8. Terviseministri 15. veebruari 2024.a määruse nr 9 „Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo, müügiloata ravimi turustamise loa taotlemise ning ravimite kaasavõtmise ja saatmise tingimused“ muutmine

Terviseministri 15. veebruari 2024.a määruses nr 9 „Ravimiameti eriluba nõudva kauba sisse- ja väljaveo, müügiloata ravimi turustamise loa taotlemise ning ravimite kaasavõtmise ja saatmise tingimused“ tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 2 punktides 6–8 asendatakse tekstiosa „100 mg“ läbivalt tekstiosaga „10 g“;

2) paragrahvi 2 punkt 9 tunnistatakse kehtetuks;

3) paragrahvi 5 lõiget 3 täiendatakse punktiga 9¹ järgmises sõnastuses:

„9¹) ravimi partii number;“;

4) paragrahv 5 lõige 5 tunnistatakse kehtetuks;

5) paragrahv 6 lõike 1 punkti 8 täiendatakse pärast tekstiosa „perekonnanimi“ tekstiosaga „, sugu ja vanus“.

§ 9. 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.

§ 10. 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 § 33¹ 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 lõike 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 ekspertkomisjoni otsus 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