

## **Ravikindlustuse seaduse muutmise ja sellega seondult teiste seaduste muutmise seadus (välisravi ning ultra-harvik-, ekstemporaalsed ja soodusravimid)**

### **§ 1. Ravikindlustuse seaduse muutmine**

Ravikindlustuse seaduses tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 27 lõiget 3 täiendatakse pärast sõnu „osutada Eestis“ sõnadega „või kui taotletava tervishoiuteenuse osutamise peamiseks meetodiks on ravimi manustamine ja seda saab teha Eestis“;

2) paragrahvi 27<sup>1</sup> lõike 1 sissejuhatavat lauseosa täiendatakse pärast sõna „kui“ tekstiosaga „taotlus on esitatud koos käesoleva paragrahvi lõikes 2 nimetatud arstliku hinnanguga ning täidetud on järgmised tingimused“;

3) paragrahvi 27<sup>1</sup> lõike 1 punkt 4 tunnistatakse kehtetuks;

4) paragrahvi 27<sup>1</sup> lõiget 1 täiendatakse punktiga 5 järgmises sõnastuses:

„5) taotletav tervishoiuteenus on kulutõhus ja vastab ravikindlustuse rahalistele võimalustele.“;

5) paragrahvi 27<sup>1</sup> lõige 2 muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„(2) Kindlustatud isiku vastavuse kohta käesoleva paragrahvi lõikes 1 nimetatud kriteeriumidele annavad hinnangu vastava eriala omandanud kolm eriarsti, kellest üks on kindlustatud isikule tervishoiuteenust osutav eriarst. Eriarstid peavad praktiseerima vähemalt kahe eri tervishoiuteenuse osutaja juures, välja arvatud juhul, kui Eestis ei osuta sama eriala teenust ükski teine tervishoiuteenuse osutaja.“;

6) paragrahvi 41 lõiked 3 ja 4 muudetakse ning sõnastatakse järgmiselt:

„(3) Tervisekassa ei võta ravimi müügi eest tasu maksmise kohustust üle järgmiste hinnaosade puhul:

- 1) omaosaluse alusmäär ühe retsepti kohta;
- 2) jaemüügihinna osa, mis ületab piirhinda, hinnakokkuleppes märgitud hinda või Euroopa Komisjoni ravimite ühishankes kujunenud hinda.

(4) Tervisekassa poolt ülevõetava tasu maksmise kohustuse alusel tasumisele kuuluv summa arvutatakse käesoleva seaduse § 44 lõigetes 2–5 nimetatud ravimite puhul vastavalt ravimite loetelus märgitud soodustuse protsendile piirhinna, hinnakokkuleppes märgitud hinda või Euroopa Komisjoni ravimite ühishankes kujunenud hinda ja omaosaluse alusmäära vahest.“;

7) paragrahvi 41 lõiked 5–6<sup>1</sup> tunnistatakse kehtetuks;

8) paragrahvi 41 lõige 8 muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„(8) Tervisekassa võib kindlustatud isiku või tema seadusliku esindaja kirjalikul taotlusel, mõjuvatel põhjustel, kooskõlas käesoleva paragrahvi lõike 3 punktiga 1 ja käesoleva seaduse § 43 lõikes 2 ning § 44 lõigetes 2 ja 3 sätestatud kriteeriume arvestades üle võtta:

1) kindlustatud isiku ambulatoorseks raviks vajaliku, ravimite loetellu kantud ravimi, müügiloota ravimi või standardiseeritud ektemporaalse ravimi jaemüügihinna osa, kui taotlusele on lisatud kindlustatud isikut raviva arsti kirjalik seisukoht;

2) kindlustatud isiku raviks vajaliku ultra-harvikravimi, mis on Eestis kõige rohkem viit inimest miljonist mõjutava eluohtliku või raske kroonilise haiguse, mille korral ei ole tegu haiguse kitsama alarühmaga, diagnoosimiseks, ennetamiseks või raviks kasutatav ravim, jaemüügihinna osa, kui taotlusele on lisatud selle eksperdikomisjoni otsus, kuhu kuuluvad kindlustatud isikut raviv arst ja vähemalt üks vastava eriala omandanud eriarst.“;

**9) paragrahvi 41 täiendatakse lõikega 9 järgmises sõnastuses:**

„(9) Tervisekassa sõlmib käesoleva paragrahvi lõike 8 punktis 2 viidatud juhul käesoleva seaduse § 45 lõikes 2 sätestatud tingimustel müügiloota ultra-harvikravimite puhul ravimitootja või väljastatud ravimi müügiluba omava isikuga kokkuleppe jaemüügi hinna osaliseks ülevõtmiseks, kui see on vajalik, et tagada vastavus ravikindlustuse rahalistele vahenditele.“;

**10) paragrahvi 43 lõiget 6 täiendatakse punktiga 4<sup>1</sup> järgmises sõnastuses:**

„4<sup>1</sup>) ravimi määramisel soost, vanusest või meditsiinilisest eripärast tingitud vajaduse arvestamine;“;

**11) paragrahvi 44 tekst muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:**

„(1) Ravimid võib kanda ravimite loetellu soodustuse protsendiga 50, 75 ja 100.

(2) Ravimi kandmisel ravimite loetellu soodustuse protsendiga 100 või 75 lähtutakse ravimikomisjoni arvamusest või ravimite loetellu kantud sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimi soodusmäärast ning järgmistest kriteeriumidest:

1) haiguse raskus ja eluohtlikkus;

2) haiguse epideemilise leviku võimalikkus;

3) haigusega kaasneva valu vaigistamise vajadus ja teised humaansed kaalutlused;

4) vastavus ravikindlustuse rahalistele vahenditele, sealhulgas käesoleva seaduse § 25 lõikes 3 sätestatud põhimõttele;

5) patsiendi omaosaluse suurus retsepti kohta;

6) elukvaliteeti oluliselt halvendava kroonilise haiguse ravimise või kergendamise tagamine.

(3) Ravimi kandmisel ravimite loetellu soodustuse protsendiga 50 lähtutakse ravimikomisjoni arvamusest või ravimite loetellu kantud sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimi soodusmäärast ning järgmistest kriteeriumidest:

1) ravim ei vasta ravimite loetellu kandmisel käesoleva paragrahvi lõikes 2 sätestatud kriteeriumidele;

2) haigus on ravitav teiste, odavamate raviviisidega, mis ei ole seotud oluliselt suuremate riskidega ega halvenda muul viisil oluliselt kindlustatud isiku olukorda.

(4) Nelja- kuni 16-aastaste laste puhul, isikute puhul, kellele on määratud riikliku pensionikindlustuse seaduse alusel töövõimetus- või vanaduspension või kellel on tuvastatud töövõimetoetuse seaduse alusel osaline või puuduv töövõime, ja vähemalt 63-aastaste kindlustatud isikute puhul kohaldatakse ravimite loetellu soodustuse protsendiga 75 kantud ravimite väljastamisel soodustuse protsenti 90.

(5) Alla nelja-aastaste laste puhul kohaldatakse ravimite loetellu kantud ravimitele soodustuse protsenti 100.“.

## **§ 2. Puuetega inimeste sotsiaaltoetuste seaduse muutmise ja sellega seonduvalt teiste seaduste muutmise seaduse muutmine**

Puuetega inimeste sotsiaaltoetuste seaduse muutmise ja sellega seonduvalt teiste seaduste muutmise seaduse (RT I, 12.06.2025, 1) § 3 punktis 1 asendatakse tekstiosa „lõike 2 teises lauses“ tekstiosaga „lõikes 4“.

## **§ 3. Ravimiseaduse muutmine**

Ravimiseaduses tehakse järgmised muudatused:

1) paragrahvi 4 täiendatakse lõikega 4 järgmises sõnastuses:

„(4) Standardiseeritud ektemporaalne ravim on ravimiregistrisse kantud, kodeeritud ja standardiseeritud koostise kirjeldusega ektemporaalne ravim.“;

2) paragrahvi 15 lõike 3 punkti 2 täiendatakse pärast sõna „kohta“ tekstiosaga „ja ektemporaalse või seeriaviisiliselt valmistatud ravimi proportsionaalse juurdehindluse piirmäär ei tohi olla suurem kui 6,40 eurot retsepti kohta“;

3) paragrahvi 19 lõike 3<sup>1</sup> tekst muudetakse ja sõnastatakse järgmiselt:

„(3<sup>1</sup>) Käesoleva paragrahvi lõike 1 punktis 2 sätestatud juhtudel ei kohaldata teavitamiskohustust:

- 1) müügiloata ravimile, mis ei ole mõeldud Eestis turustamiseks;
- 2) ravimi kliinilises uuringus kasutatavale uuritavale ravimile ja täiendavale ravimile, kui täiendaval ravimil on Euroopa Majanduspiirkonnas kehtiv müügiluba;
- 3) toimeainetele;
- 4) hormoonidele, antibiootikumidele ja tugevatoimelistele alkaloididele, mis ei ole ravimi koostises;
- 5) inim- või loomset päritolu rakkudele, kudedele ja elunditele või nendest saadud ainetele;
- 6) verepreparaatidele.“;

4) paragrahvi 32 lõiget 8 täiendatakse teise ja kolmanda lausega järgmises sõnastuses:

„Ravimiamet võib ravimi ebapiisavas koguses turustamise korral või rahva tervise huvides lubada seeriaviisiliselt valmistada ja ilma retsepti või tellimisleheta väljastada ka muid kui seeriaviisiliste ravimite loetellu kantud ravimeid. Selline õigus antakse kindlaks tähtajaks.“;

5) paragrahvi 44 lõike 1 punkti 5<sup>1</sup> täiendatakse pärast sõnu „mille kohta on ravikindlustuse seaduse“ tekstiosaga „§ 42 lõike 4“;

6) paragrahvi 79 lõike 2 punkti 1 täiendatakse pärast sõnu „identifitseerida Eestis turustatavaid ravimeid“ tekstiosaga „, standardiseeritud ektemporaalseid ravimeid“;

7) paragrahvi 79 lõiget 3 täiendatakse pärast sõnu „Ravimiregistris töödeldakse andmeid Eestis kehtiva müügiloaga ravimite“ tekstiosaga „, standardiseeritud ektemporaalsete ravimite“;

8) paragrahvi 80 lõike 3 teist lauset täiendatakse pärast sõnu „Pakendikood antakse müügiloaga ravimile pärast ravimi müügiloa väljaandmist“ tekstiosaga „, ekstemporaalsele ravimile standardiseerimisel“.

#### **§ 4. Seaduse jõustumine**

Käesolev seadus jõustub 2026. aasta 1. jaanuaril.

Lauri Hussar  
Riigikogu esimees

Tallinn, „....“ ..... 2025. a

---

Algatab Vabariigi Valitsus ..... 2025. a

(allkirjastatud digitaalselt)