

Väljaandja:
Akti liik:
Teksti liik:
Redaktsiooni jõustumise kp:
Redaktsiooni kehtivuse lõpp:
Avaldamismärge:

Sotsiaalminister
määrus
tervikekst
26.05.2023
Hetkel kehtiv
RT I, 23.05.2023, 38

Ravimite piirhindade arvutamise meetodika, kehtestamise tähtajad ning muutmise tingimused ja tähtajad

Vastu võetud 18.11.2010 nr 74
[RT I, 26.11.2010, 4](#)
jõustumine 26.11.2010

Muudetud järgmiste aktidega

Vastuvõtmine	Avaldamine	Jõustumine
13.12.2017	RT I, 21.12.2017, 11	01.01.2018
08.05.2023	RT I, 23.05.2023, 1	26.05.2023

Määrus kehtestatakse „[Ravikindlustuse seaduse](#)” § 42 lõike 2 alusel .

1. peatükk Üldsätted

§ 1. Reguleerimisala

Määrusega sätestatakse piirhindade arvutamise meetodika, piirhindade kehtestamise tähtajad, piirhindade muutmise tingimused ja tähtajad.

§ 2. Mõisted

Määruses kasutatakse mõisteid järgmises tähenduses:

- 1) ravimite tootja – ravimi tootja või isik, kellele on väljastatud ravimi müügiluba;
- 2) hulgimüüja – ravimite hulgimüügi tegevusloa omanik või ravimite hulgimüügi tegelev ravimite tootmise tegevusloa omanik, kes on „[Ravikindlustuse seaduse](#)” § 42 lõike 1³ alusel kohustatud Tervisekassale edastama ravimite hulgimüügi ostuhinnad; [[RT I, 23.05.2023, 1](#)- jõust. 26.05.2023]
- 3) ravimi hulgimüügi ostuhind – ravimi hind, mis koosneb kauba ostuhinnast, pealelaadimise kuludest müüja/ saatja laos, veokuludest saatjamaal, eksporttollist, pealelaadimise kuludest saatjamaal terminalis, rahvusvahelise veo kuludest, mahalaadimise kuludest saatjamaal terminalis, veokuludest saatjamaal (CIP (hulgimüüja laos Eesti Vabariigi territooriumil) Incoterms 2000 järgi);
- 4) ravimi maksimaalne jaemüügihind – hulgimüügi ostuhind, millele on lisatud hulgimüügi juurdehindluse piirmäär, jaemüügi juurdehindluse piirmäär ning käibemaks;
- 5) arvestuslik päevadoos (edaspidi *APD*) – toimeaine keskmine ööpäevane säilitusannus vastavalt selle peamisele kasutamise näidustusele;
- 6) piirhind – Tervisekassa ravimite loetellu kantud sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimite hüvitamise aluseks olev hind; [[RT I, 23.05.2023, 1](#)- jõust. 26.05.2023]
- 7) piirhinnagrupp – sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimite grupp, milles kehtestatakse samad *APD* piirhinnad.

2. peatükk

Piirhindade kehtestamine ja muutmine

§ 3. Piirhindade kehtestamine ja muutmine

(1) Piirhindasid kehtestatakse ja muudetakse neli korda aastas, jõustumistähtaegadega 1. jaanuaril, 1. aprillil, 1. juulil ja 1. oktoobril.

(2) Piirhindasid muudetakse järgmistel tingimustel:

- 1) piirhinnagrupperi lisandub uus ravim;
- 2) piirhinnast madalama või piirhinnaga võrdse hinnaga ravimi hinnakokkuleppe on lõppemas või muutmisel;
- 3) piirhinnast madalama või piirhinnaga võrdse hinnaga ravimil müügiloa kehtivus on lõppemas või seda enam ei turustata;
- 4) piirhinnast kõrgema hinnaga ravimi tootja on teinud ettepaneku hinnakokkuleppe sõlmimiseks, millega nõustub tagama ravimi kättesaadavuse piirhinnast madalama või piirhinnaga võrdse hinnaga.

3. peatükk Piirhindade arvutamine

§ 4. Piirhinnagruppide moodustamine

(1) Manustamisviisi järgi jaotatakse ravimeid järgmiselt:

- 1) suukaudsed tahked ravimvormid;
- 2) suukaudsed vedelad ravimvormid;
- 3) sublingvaalsed ja põse limaskestalt imenduvad ravimvormid;
- 4) parenteraalsed ravimvormid;
- 5) inhaleeritavad ravimvormid;
- 6) transnasaalsed ravimvormid;
- 7) transdermaalsed ravimvormid;
- 8) transrektaalsed ravimvormid;
- 9) transvaginaalsed ravimvormid;
- 10) lokaalsed ravimvormid.

(2) Ravimite jaotamisel toimeaine järgi hinnatakse ravimpreparaatide omadusi ja arvestatakse kliiniliselt olulisi erinevusi, kui need on tõendatud.

§ 5. Piirhindade arvutamisel aluseks võetav hind

(1) Piirhindade arvutamisel lähtutakse ravimite hinnakokkuleppe hindadest ning hulгимüüjate poolt Tervisekassale edastatud ravimite hulгимüügi ostuhindadest. Eelnimetatud andmete puudumisel lähtutakse ravimitootja esitatud hulгимüügi ostuhindadest.

[RT I, 23.05.2023, 1- jõust. 26.05.2023]

(2) Piirhinna arvutamisel lähtutakse APD suuruselt, arvust ja hinnast pakendis.

(3) APD suuruse määramisel arvestatakse Maailma Terviseorganisatsiooni poolt määratud päevadoose (*Defined Daily Dose, DDD*) ning ravimi omaduste kokkuvõttes näidatud optimaalset annustamisskeemi.

(4) APD-de arvu leidmiseks pakendis jagatakse selles olev toimeaine kogus toimeaine APD väärtusega.

(5) Ühe APD hinna arvutamiseks pakendis jagatakse selle maksimaalne jaemüügihind APD-de arvuga preparaadis.

§ 6. Piirhindade arvutamine

(1) Kui ühte piirhinnagrupperi kuuluvad kaks pakendit, on APD piirhinnaks odavama pakendi APD hind.

(2) Kui ühte piirhinnagrupperi kuuluvaid pakendeid on rohkem kui kaks, jäetakse piirhindade arvutamisel kõrvale kõige odavama pakendi APD hind ning aluseks võetakse maksimumselt järgmise pakendi APD hind.

(2¹) Pakendite APD hindasid võrreldakse kolme komakoha täpsusega, APD piirhind arvutatakse kahe komakoha täpsusega, ümardades ülespoole.

[RT I, 21.12.2017, 11- jõust. 01.01.2018]

(3) Pakendite piirhinnad leitakse APD piirhinna korrutamisel APD-de arvuga pakendis.

4. peatükk

Rakendussätted

§ 7. Kehtetuks tunnistamine

[Käesolevast tekstist välja jäetud.]