

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

Sotsiaalminister  
määrus  
algtekst-terviktekst  
01.01.2005  
28.11.2010

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

Vastu võetud 13.10.2004 nr 114  
[RTL 2004, 136, 2099](#)  
jõustumine 01.01.2005

Määrus kehtestatakse «[Ravikindlustuse seaduse](#)» § 42 lõike 2 alusel.

## 1. peatükk ÜLDSÄTTED

### § 1. Reguleerimisala

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

### § 2. Mõisted

Määruses kasutatakse mõisteid järgmises tähenduses:

- 1) ravimitootja – ravimi tootja või isik, kellele on väljastatud ravimi müügiluba;
- 2) hulgimüüja – ravimite hulgimüügi tegevusloa omaja või ravimite hulgimüügiga tegelev ravimite tootmise tegevusloa omaja, kes on «Ravikindlustuse seaduse» § 42 lõike 13 alusel kohustatud Sotsiaalministeeriumile edastama ravimite hulgimüügi ostuhinnad
- 3) preparaat – ravimi konkreetset ravimvormi, toimeaine sisaldust ja ühikute arvu sisaldav pakend;
- 4) arvestuslik päevadoos (edaspidi APD) – toimeaine keskmine annus ööpäevas vastavalt peamisele kasutamisinäidustusele;
- 5) piirhinnast madalama hinnaga preparaat – preparaat, mille hind võeti piirhinna arvutamisel arvesse ning mille hind on võrdne või madalam piirhinnast;
- 6) piirhinnagrupp – sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimite grupp, milles kehtestatakse samad APD piirhinnad.

## 2. peatükk PIIRHINDADE KEHTESTAMINE JA MUUTMINE

### § 3. Piirhindade kehtestamine

- (1) Piirhinnad kehtestatakse Eesti Haigekassa ravimite loetellu kantud 100% ja 75% soodusmääraga ravimitele.
- (2) Piirhinnad kehtestatakse sama toimeainet sisaldavate ja sama manustamisviisiga ravimite grupis, millest vajadusel koostatakse alagrupid.
- (3) Piirhinda ei kehtestata ravimitele juhul, kui müügiluba omavad mitme ravimitootja samasse piirhinnagruppi kuuluvad ravimid, kuid realselt turustatakse Eestis ainult ühe tootja ravimeid.

### § 4. Piirhindade muutmine

- (1) Piirhindasid kehtestatakse ja muudetakse 4 korda aastas, jõustumistähtaegadega 1. jaanuaril, 1. aprillil, 1. juulil ja 1. oktoobril.
- (2) Piirhindasid muudetakse järgmistel tingimustel:
  - 1) piirhinnagruppi lisandub piirhinnast madalama hinnaga preparaat;

- 2) piirhinnast madalama hinnaga preparaadi hinnakokkulepe on lõppemas või muutmisel;
- 3) piirhinnast kõrgema hinnaga preparaadi tootja on teinud ettepaneku hinnakokkuleppe sõlmimiseks, millega nõustub tagama preparaadi kättesaadavuse piirhinnast madalama hinnaga;
- 4) piirhinnast madalama hinnaga preparaadil lõpeb müügiloo kehtivus või seda enam ei turustata.

### **3. peatükk**

## **PIIRHINNA ARVUTAMINE**

#### **§ 5. Piirhinna arvutamisel aluseks võetav hind**

(1) Piirhindade arvutamisel lähtutakse preparaadi ravimite loetellu kandmise taotlusel või hinnakokkuleppe sõlmimise ettepanekus märgitud ja hulgimüüjate poolt Sotsiaalministeeriumile edastatud ravimite hulgimüügi ostuhindadest. Eelnimetatud andmete puudumisel lähtutakse ravimitootja esitatud hulgimüügi ostuhindadest.

(2) Piirhinna arvutamise aluseks on hulgimüüjate poolt Sotsiaalministeeriumile edastatud konkreetse preparaadi hulgimüügi ostuhindade aritmeetiline keskmine hind.

#### **§ 6. Arvestuslik päevadoos**

(1) Piirhinna arvutamisel lähtutakse APD suurusest, arvust ja hinnast preparaadis.

(2) APD suuruse määramisel arvestatakse Eestis registreeritud preparaadide ravimi omaduste kokkuvõttes näidatud optimaalset annustamisskeemi ning Maailma Tervishoiuorganisatsiooni poolt avaldatud arvestuslikke päevadoose.

(3) APD-de arvu leidmiseks preparaadis jagatakse selles olev toimeaine kogus toimeaine APD väärtusega.

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

#### **§ 7. Piirhinnagruppide moodustamine**

(1) Sõltuvalt ravimvormist võib sama toimeaine ja manustamisviisiga ravimite piirhind olla erinev.

(2) Ravimvormi järgi grupeeritakse ravimeid järgmiselt: Lõike tekst

- 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.

(3) Inhaleeritavate ravimvormide alagrupid on aerosoolid, pulbrid ja lahused.

(4) Alagruppe võib moodustada ka järgmistel juhtudel:

- 1) pikendatud toimekestusega ravimid;
- 2) ravimid, mille manustamisvahend võimaldab erinevat annustamist;
- 3) lokaalsed ravimid, mille ravimvorm või manustamiskoht on erinev;
- 4) kombinatsioonravimid.

(5) Preparaate, milles toimeaine sisaldus erineb rohkem kui 100% vastava APD suurusest, käsitletakse erinevatesse piirhinnagruppidesse kuuluvatena.

#### **§ 8. Piirhindade arvutamine**

(1) Kui ühte piirhinnagruppi kuuluvad kaks preparaati, siis ühe APD piirhind arvutatakse odavama preparaadi põhjal.

(2) Kui ühte piirhinnagruppi kuuluvaid preparaate on rohkem kui kaks, jäetakse piirhindade arvutamisel kõrvale kõige odavama maksimaalse jaemüügihinnaga preparaat ning aluseks võetakse maksumuselt järgmise preparaadi hind. APD piirhinnaks on nimetatud preparaadi APD hind.

(3) Piirhindade arvutamisel ei võeta arvesse preparaate, mis sisaldavad reaalseks raviperioodiks vajaminevast suuremat ravimikogust.

(4) Preparaadi piirhind leitakse APD piirhinna korrutamisel APD-de arvuga preparaadis.

## **4. peatükk**

# **MÄÄRUSE RAKENDAMINE**

### **§ 9. Määruse jõustumine**

Määrus jõustub 1. jaanuaril 2005. a.

Marko Pomerants  
Minister

Maarja Mändmaa  
Kantsler