



MINISTRI MÄÄRUS

26.10.2023 nr 60

Sotsiaalministri 18. veebruari 2005. a määruse nr 30 „Ravimite väljakirjutamine ja apteekidest väljastamine ning retsepti vorm“ muutmise

Määrus kehtestatakse ravimiseaduse § 33 lõike 7 alusel.

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

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

1) paragrahvi 2 lõige 2¹ sõnastatakse järgmiselt:

„(2¹) Retsept kirjutatakse välja elektroonilisel kujul (edaspidi *elektrooniline retsept*) või käesoleva määruse § 5 lõikes 1 sätestatud erandolukorras paberil (edaspidi *paberretsept*).“;

2) paragrahvi 2 lõige 6¹ sõnastatakse järgmiselt:

„(6¹) Patsiendile narkootilise ravimi retsepti alusel väljakirjutatava ravimi kogus ei tohi ületada temale üheks kuuks vajaminevat kogust. Kui ravimi ühele retseptile väljakirjutatava suurima koguse väljastamise suhtes on kehtestatud piirang käesoleva määruse lisa 4 punktis 1, lähtutakse sellest.“;

3) paragrahvi 2 lõige 6² loetakse lõikeks 6³ ja paragrahvi täiendatakse lõikega 6² järgmises sõnastuses:

„(6²) Bensodiasepiini ja bensodiasepiinisarnast ainet sisaldavat ravimit on lubatud välja kirjutada järgmiselt:

1) kui isikule ei ole viimase 12 kuu jooksul bensodiasepiini või bensodiasepiinisarnast ainet sisaldavat ravimit välja kirjutatud, on lubatud ühele retseptile välja kirjutada Eestis turustatavat väikseima toimeaine sisaldusega ravimpreparaati kõige rohkem lisa 4 punktis 2 sätestatud maksimaalses koguses;

2) kui isikule kirjutatakse bensodiasepiini või bensodiasepiinisarnast ainet sisaldavat ravimit välja korduvalt, on lubatud ravimit ühe ravimvormi kohta 30 päeva jooksul välja kirjutada summaarselt kõige rohkem lisa 4 punktis 3 sätestatud koguses;

3) kui isikule on vaja bensodiasepiini või bensodiasepiinisarnast ainet sisaldavat ravimit välja kirjutada lisa 4 punktis 3 sätestatud kogusest suuremas koguses või kuni kolmeks kuuks, võivad perearst ja eriarstid kasutada raviskeemi kooskõlastamiseks e-konsultatsiooni.“;

4) paragrahvi 2 lõige 9¹ sõnastatakse järgmiselt:

„(9¹) Metüülfenidaati ja lisdeksamfetamiindimesülaati sisaldavate ravimite esmase väljakirjutamise õigus on ainult psühhiaatril.“;

5) paragrahvi 2 täiendatakse lõikega 9⁴ järgmises sõnastuses:

„(9⁴) Klonasepaami sisaldavaid ravimeid on lubatud välja kirjutada ainult RHK 10 koodidega G40, G20–G26 ja G63.“;

6) paragrahvi 2 lõige 10 sõnastatakse järgmiselt:

„(10) Retsepti ravimi kahe-, kolme- või kuuekordseks väljastamiseks (edaspidi *korduvretsept*) võib kirjutada ainult juhul, kui ravimi väljakirjutaja on vastavat ravimit selle saaja ravis varem edukalt kasutanud ja ravimi väljakirjutaja on veendunud, et patsiendi ohutus ja ravi tõhusus on tagatud, samuti rasestumisvastaste preparaatide määramisel.“;

7) paragrahvi 2 lõike 12 teine lause tunnistatakse kehtetuks;

8) paragrahvi 3 tekst sõnastatakse järgmiselt:

„(1) Retseptide liigid on tavaline retsept ja narkootilise ravimi retsept.

(2) Tavaline retsept on retsept ravimi ühe-, kahe-, kolme- või kuuekordseks väljastamiseks. Ühekordne retsept kehtib 60 päeva, kahekordne retsept 120 päeva, kolmekordne retsept 180 päeva ja kuuekordne retsept 360 päeva, kui retseptil ei ole näidatud lühemat kehtivusaega.

(3) Narkootilise ravimi retsept kehtib 30 päeva, kui retseptil ei ole näidatud lühemat kehtivusaega.

(4) Paberretsept ravimi ühekordseks väljastamiseks on originaalsuuruses mõõdus 127 × 158 mm, trükitud rohelisele paberile rohelise värviga, vasakus ülanurgas plangi nime all on täht (kasutatakse ladina keele tähestikku; igal retseptiplankide seerial on oma täht alates ladina tähestiku viimasest tähest – Z, Y, X, ...; viimane kasutatav täht on D) ja punast värvi seitsmekohaline number, vasakus servas on 80-millimeetrise vahega kõiteaugud ja plangi servades on turvajoonis.“;

9) paragrahvi 4 lõige 13 tunnistatakse kehtetuks;

10) paragrahvi 5 täiendatakse lõikega 1¹ järgmises sõnastuses:

„(1¹) Narkootilist ja psühhotroopset ainet võib välja kirjutada ainult elektrooniliselt.“;

11) paragrahvi 5 lõike 2 esimene lause sõnastatakse järgmiselt:

„Paberretsepte võib vormistada ainult nummerdatud retseptiplankidele, mille vorm on esitatud määruse lisas 1.“;

12) paragrahvi 6 lõikes 2 asendatakse tekstiosa „§ 2 lõigetes 6¹, 6², 7 ja 9¹“ tekstiosaga „§ 2 lõigetes 6¹, 6², 6³, 7, 9¹ ja 9⁴“;

13) paragrahvi 6 lõike 2¹ esimeses lauses asendatakse tekstiosa „§ 2 lõikes 6² toodule“ tekstiosaga „§ 2 lõikes 6³ sätestatule“;

14) paragrahv 6 lõike 2¹ viimane lause tunnistatakse kehtetuks;

15) paragrahv 9 lõige 6 tunnistatakse kehtetuks;

16) paragrahvi 10 lõiked 11 ja 12 sõnastatakse järgmiselt:

„(11) Enne 1. aprilli 2023. a trükitud määruse lisas 1 esitatud retseptiplankide vorme võib väljastada ja kasutada kuni 1. aprillini 2026. a.

(12) Määruse lisas 1 asendatakse sõnad „Eesti Haigekassa“ sõnaga „Tervisekassa“. Määruse lisa 1 kehtestatakse uues sõnastuses hiljemalt 1. aprilliks 2026. a.“;

17) paragrahvi 10 täiendatakse lõigetega 13–16 järgmises sõnastuses:

„(13) Määruse § 2 lõikes 9⁴ sätestatud piirangut klonasepaami sisaldavate ravimite väljakirjutamisel ei kohaldata patsientide suhtes, kellele on klonasepaami sisaldavaid ravimeid määruse § 2 lõike 9⁴ jõustumisele eelneva 12 kuu jooksul välja kirjutatud vähemalt kahel korral.

(14) Enne 1. detsembrist 2023. a välja kirjutatud ravimi väljakirjutajale jäänud narkootilise ravimi paberretseptide koopiad tuleb säilitada selle välja kirjutanud arsti töökohas (tervishoiuteenuse osutaja juures) väljakirjutamiskuupäevade järjekorras viis aastat.

(15) Tervishoiuteenuse osutaja peab kasutamata korduvretseptide ja narkootilise ravimi paberretseptide plangid hävitama 31. detsembriks 2023. a, dokumenteerides hävitamise kuupäeva ja viisi ning retseptiplankide numbrid.

(16) Enne 1. detsembrist 2023. a välja kirjutatud retseptiravimeid võib apteegist väljastada kuni retseptile märgitud kehtivusaja lõpuni.“;

18) määruse lisad 2 ja 3 tunnistatakse kehtetuks;

19) määruse lisa 4 kehtestatakse uues sõnastuses (lisatud).

§ 2. Määruse jõustumine

Määrus jõustub 1. detsembril 2023. a.

(allkirjastatud digitaalselt)
Riina Sikkut
terviseminister

(allkirjastatud digitaalselt)
Maarjo Mändmaa
kantsler

Lisa 4 „Narkootilised ja psühhotroopsed ained, mille väljakirjutamisel ja apteegist retsepti alusel väljastamisel kehtivad koguselised piirangud“

Sotsiaalministri
18. veebruari 2005. a määruse nr 30
„Ravimite väljakirjutamine ja
apteekidest
väljastamine ning retsepti vorm“
Lisa 4
(muudetud sõnastuses)

Narkootilised ja psühhotroopsed ained, mille väljakirjutamisel ja apteegist retsepti alusel väljastamisel kehtivad koguselised piirangud

1. Maksimaalne ühe retsepti alusel väljastatav kogus:

Fenobarbitaal*	50 tabletti 10 ampulli
Etüülmorfiin (ainsa toimeainena)	1,0 g
Kodeiin (ainsa toimeainena)	1,0 g
Kokaiin (ainsa toimeainena)	0,1 g
Metüülfenidaat	60 tabletti
Lisdeksamfetamiindimesülaat	60 tabletti
Natriumoksübaat	270 g
Tramadool	12 g

2. Bensodiasepiinide* või bensodiasepiinisarnaste ainetega (ATC rühmad N03AE, N05BA, N05CD, N05CF) ravi alustamisel Eestis turustatava väikseima toimeaine sisaldusega ravimpreparaadi maksimaalne väljakirjutatav kogus:

30 tabletti
20 ampulli
20 suposiiti
10 rektaaltuubi
25 ml tilku

3. Bensodiasepiinide* või bensodiasepiinisarnaste ainete (ATC rühmad N03AE, N05BA, N05CD, N05CF) korduval väljakirjutamisel 30 päeva jooksul ravimvormi kohta väljakirjutatav maksimaalne summaarne kogus:

60 tabletti (erandina flunitrasepaam 30 tabletti)
20 ampulli
20 suposiiti
10 rektaaltuubi
25 ml tilku

* Erandina võib fenobarbitaali, klonasepaami ja klobasaami epilepsia raviks välja kirjutada ja väljastada kuni kahekuulise ravi jaoks.