

Hea koostööpartner

05. juunil allkirjastas sotsiaalminister Tervisekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade määruste muudatused.

Tervisekassa ravimite loetellu soodustusega 100% lisatakse:

- toimeainet **vosoritiid** sisaldavad ravimipreparaadid VOXZOGO süstelahuse pulber ja lahusti 0,4 mg N10, VOXZOGO süstelahuse pulber, ning VOXZOGO lahusti 0,56 mg N10 ja süstelahuse pulber ja lahusti 1,2 mg N10. Ravimi väljakirjutamise õigus on pediaatril ja endokrinoloogia lisapädevusega pediaatril diagnoosiga Q77.4 akondroplaasia raviks 4 kuu vanustel ja vanematel patsientidel, kellel ei ole epifüüsid sulgunud. Akondroplaasia diagnoos peab olema kinnitatud asjakohaste geneetiliste analüüsidega.

- toimeainet **enkorafeniib** sisaldav ravimipreparaat BRAFTOVI kõvakapsel 75mg N42. Ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnooside C18-C20 korral II ravireas kombinatsioonis tsetuksimabiga metastaatilise kolorektaalvähiga patsientidele, kellel on kindlaks määratud BRAF-V600E mutatsioon ning kes on varasemalt saanud ühte süsteemset ravi. Ravi kestab kuni haiguse progresseerumiseni ja/või vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni ning ravi lõpetamisel enkorafeniibiga, tuleb ravi tsetuksimabiga lõpetada.

- toimeainet **trientiin** sisaldav ravimipreparaat CUPRIOR õhukese polümeerikattega tablett 150 mg N72. Ravimi väljakirjutamise õigus on gastroenteroloogil, gastroenteroloogia lisapädevusega pediaatril, neuroloogil ja pediaatril diagnoosi E83.0 korral Wilsoni tõve raviks patsientidele, kes ei talu D-penitsillamiini ravi või kellel on risk D-penitsillamiinist tingitud toksilisuse tekkeks (kaasuv neeruhaigus või raske trombotsütoopenia (trombotsüütide arv <40 E9/L).

- toimeainet **abematsikliib** sisaldavad ravimipreparaadid VERZENIOS õhukese polümeerkattega tabletid 50 mg N42; VERZENIOS õhukese polümeerkattega tabletid 100 mg N42 ja VERZENIOS õhukese polümeerkattega tabletid 150 mg N42. Ravimite väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnoosi C50 korral hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kauglearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga patsiendile kuni haiguse progresseerumiseni ning kombinatsioonis fulvestrandiga I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle haigus on adjuvantse või neoadjuvantse aromataasi inhibiitori foonil või 12 kuud pärast selle lõpetamist progresseerunud ning kombinatsioonis fulvestrandiga II rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsientidele, kes ei ole varasemalt ravi CDK-4/6 inhibiitoritega saanud.

- toimeaineid **benralizumab ja tesepeelumab** sisaldavad ravimipreparaadid FASENRA süstelahus pen-süstlis 30mg/1ml N1 ning TEZSPIRE süstelahus pen-süstlis 210mg/1,91ml N1. Ravimipreparaatidele FASENRA süstelahus pen-süstlis 30mg/1ml N1 ja TEZSPIRE süstelahus pen-süstlis 210mg/1,91ml N1 soodustuse protsendiga 100 kehtestatakse järgnevad väljakirjutamise tingimused: ravimi väljakirjutamise õigus on pulmonoloogil diagnoosi J45 korral vähemalt kolmest pulmonoloogist või kliinilisest immunoloogist-allergoloogist koosneva eksperdikomisjoni otsusel 2. tüüpi põletikust juhitud astmaga patsiendile, kelle astma on vaatamata eelnevale pikaajalisele kolmikravile (inhaleeritav glükokortikosteroid ja pikatoimeline β 2-agonist koos antileukotrieeni või pikatoimelise teofülliinipreparaadi või pikatoimelise antikolinergilise ainega) puudulikult kontrollitud. Kui 3 kuu möödumisel ravi alustamisest ei ole ekspertkomisjoni hinnangul astma ravi tulemused

kliiniliselt oluliselt paranenud, lõpetatakse ravi selle preparaadiga. Lisaks kehtestatakse ravimpreparaadile FASENRA süstelahus pen-süstlis 30mg/1ml N1 soodustuse protsendiga 100 järgnev väljakirjutamise tingimus: ravimi väljakirjutamise õigus on reumatoloogil ja pulmonoloogil diagnoosi M30.1 korral vähemalt kolmeliikmelise ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kellel on retsidiveeruv või refraktaarne eosinofiilne granulomatoos polüangiidiga ning kes saavad glükokortikosteroide $\geq 7,5$ mg/päevas, koos või ilma immunosupressiivse raviga. Ravi tuleb katkestada, kui vähemalt 26 nädala jooksul ei ole võimalik olnud vähendada glükokortikosteroidi annust $\geq 50\%$ või alla 7,5mg/päevas või esineb korduv vajadus glükokortikosteroidide kasutamise annust tõsta.

Tervisekassa ravimite loetellu soodustusega 50% lisatakse:

- toimeainet **tsilostasool** sisaldav ravimipreparaat CILOZEK tablett 100 mg N60.
Ravimpreparaadi väljakirjutamise õigus on diagnooside I70- I79 korral.

Tervisekassa ravimite loetelus 100%-lise soodusmääraga täiendatakse:

- toimeainet **alektiniib** sisaldava ravimipreparaadi ALECENSA kõvakapsel 150mg N224 väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnoosi C34 korral anaplastilise lümfoomkineaas-positiivse varajases staadiumis IIA-IIIA varem ravimata mitteväikerakk-kopsuvähi adjuvantraviks heas üldseisundis (ECOG 0-1) patsiendile pärast kasvaja täielikku resektsiooni. Ravi alektiniibiga kestab kuni haiguse retsidiveerumiseni, vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni või kuni 2 aastat (maksimaalselt 24 ravitsükli).

- toimeainet **olapariib** sisaldavate ravimpreparaatide LYNPARZA õhukese polümeerikattega tablett 100mg N56 ja LYNPARZA õhukese polümeerikattega tablett 150mg N56 (edaspidi ravimpreparaadid) väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnoosi C61 korral monoterapiiana patsientidele, kellel on metastaatiline kastratsioonresistentne eesnäärmevähk (ECOG 0-2) ja BRCA1/2-mutatsioon (iduliini ja/või somaatilise) ning kelle haigus on progresseerunud pärast varasemat ravi uue põlvkonna hormoonravimiga.

- toimeainet **mepolizumab** sisaldava ravimpreparaadi NUCALA süstelahus pen-süstlis 100mg/1ml N1 tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on reumatoloogil ja pulmonoloogil diagnoosi M30.1 korral vähemalt kolmeliikmelise ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kellel on retsidiveeruv või refraktaarne eosinofiilne granulomatoos polüangiidiga ning kes saavad glükokortikosteroide $\geq 7,5$ mg/päevas, koos või ilma immunosupressiivse raviga. Ravi tuleb katkestada, kui vähemalt 26 nädala jooksul ei ole võimalik olnud vähendada glükokortikosteroidi annust $\geq 50\%$ või alla 7,5mg/päevas või esineb korduv vajadus glükokortikosteroidide kasutamise annust tõsta. Lisaks täiendatakse tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on pulmonoloogil diagnoosi J45 korral vähemalt kolmest pulmonoloogist või kliinilisest immunoloogist-allergoloogist koosneva eksperdikomisjoni otsusel 2. tüüpi põletikust juhitud astmaga patsiendile, kelle astma on vaatamata eelnevale pikaajalisele kolmikravile (inhaleeritav glükokortikosteroid ja pikatoimeline $\beta 2$ -agonist koos antileukotrieeni või pikatoimelise teofüllinpreparaadi või pikatoimelise antikolinergilise ainega) puudulikult kontrollitud. Kui 3 kuu möödumisel ravi alustamisest ei ole ekspertkomisjoni hinnangul astma ravi tulemused kliiniliselt oluliselt paranenud, lõpetatakse ravi selle preparaadiga. Lisaks täiendatakse tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on pulmonoloogil, allergoloog-immunoloogil, hematoloogil ja gastroenteroloogil diagnoosi D72.1 korral vähemalt kolmeliikmelise ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kellel on ebapiisavalt kontrollitud hüpereosinofiilne sündroom (HES) ning kellel on olnud viimase 12 kuu jooksul vähemalt kaks HES puhangut ja eosinofiilide arv perifeerses

veres ≥ 1000 rakku/ μ L. Ravi tuleb katkestada, kui 52 nädala jooksul ei ole olnud võimalik HES ägenemisi vähendada poole võrra.

Tervisekassa ravimite loetelus 100%-lise soodusmääraga muudetakse:

- toimeainet **okrelizumab** sisaldava ravimipreparaadi OCREVUS süstelahus 920 mg 23 ml N1 väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: ravimi esmase väljakirjutamise õigus on neuroloogil diagnoosi G35 korral konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva ja kuni 65 aastaselt ravi alustanud primaarselt progresseeruva hulgiskleroosi patsientide raviks.

Tervisekassa ravimite loetelus 75% soodusmääraga muudetakse ja täiendatakse:

- toimeainet **fremanezumab** sisaldava ravimipreparaadi AJOVY süstelahus pen-süstlis 225mg N1 ja toimeainet **atogepant** sisaldavate ravimipreparaatide AQUIPTA tablett 10mg N28 ja AQUIPTA tablett 60mg N28 väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: ravimi esmane väljakirjutamise õigus on neuroloogidel diagnoosi G43 korral kroonilise migreeni profülaktiliseks raviks täiskasvanutel, kellel esinevad peavalud ≥ 15 päeval kuus, millest vähemalt 8 päeval on tegemist migreeni kriteeriume täitvate hoogudega ja kellel on vähemalt 3 eelnevat Eesti või rahvusvahelistes ravijuhistes mainitud profülaktilist ravi dokumenteeritult ebaõnnestunud. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on dokumenteeritult $\geq 50\%$ vähenemine peavalupäevade arvus kuus. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt 6-12 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus. Ravi lõpetatakse, kui peavalupäevade arv on alla 4 päeva kuus vähemalt 6 järjestikuse kuu vältel. Botulismitoksiini või eptinezumabi samaaegne rakendamine patsiendi ravis ei ole lubatud.

Tervisekassa ravimite loetelus 75%-lise soodusmääraga muudetakse:

- toimeaineid **alendroonhape+kolekaltsiferool** sisaldavate ravimipreparaatide FOSAVANCE tablett 70mg+5600RÜ N4 ja ALENDRONIC ACID/COLECALCIFEROL ZENTIVA tablett 70mg+5600RÜ N4 väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi M80 korral või M81, M82 ja M85.8 korral suure luumurru riskiga patsientidele, kelle reieluu proksimaalse osa murrurisk $\geq 3\%$ ja/või tõsise osteoporootilise murru risk $\geq 15\%$ (ilma DEXA uuringuta $\geq 20\%$) vastavalt FRAX luumurru riskikalkulaatorile.

- toimeainet **denosumab** sisaldavatel ravimipreparaatidel PROLIA süstelahus süstlis 60mg 1ml N1 ja JUBBONTI süstelahus süstlis 60mg 1ml N1 järgnevalt: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi M80 korral patsientidele, kellel esineb kaasvalt raske neerupuudulikkus või söögitoru akalaasia, striktuur, düskineesia või põletik (N17-19; K22.0; K22.2; K22.4; K20); diagnooside M81, M82 ja M85.8 korral suure luumurru riskiga patsientidele, kelle reieluu proksimaalse osa murrurisk $\geq 3\%$ ja/või tõsise osteoporootilise murru risk $\geq 15\%$ (ilma DEXA uuringuta $\geq 20\%$) vastavalt FRAX luumurru riskikalkulaatorile ja kellel esineb kaasvalt raske neerupuudulikkus või söögitoru akalaasia, striktuur, düskineesia või põletik (N17-19; K22.0; K22.2; K22.4; K20).

- toimeaineid **kaltsium+kolekaltsiferool** sisaldava ravimipreparaadi CALCIGRAN FORTE närimistablett 500mg+400RÜ N120 väljakirjutamise tingimusi järgnevalt: diagnoosi M80 korral kombinatsioonravi osana antiresorptiivse või anaboolse ravimiga (bisfosfonaat/ denosumab või teriparatiid); diagnooside M81, M82 ja M85.8 korral kombinatsioonravi osana antiresorptiivse või anaboolse ravimiga (bisfosfonaat/ denosumab või teriparatiid) suure luumurru riskiga patsientidele, kelle reieluu proksimaalse osa murrurisk $\geq 3\%$ ja/või tõsise osteoporootilise murru risk $\geq 15\%$ (ilma DEXA uuringuta $\geq 20\%$) vastavalt FRAX luumurru riskikalkulaatorile.

Tervisekassa ravimite loetelus 50%-lise 75%-lise ja 100%-lise soodusmääraga täiendatakse:

- toimeaineid **mesalasiin, asatiopriin, prednisoloon, adalimumab, ustekinumab ja ursodeoksükoolhape** sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi nii, et ravimpreparaate saaks lisaks pediatrile soodustusega välja kirjutada ka gastroenteroloogi lisapädevusega pediaater. Ravimpreparaatidel YALDIGO toimeainet modifitseeritult vabastav tablett 1600mg N30, PENTASA rektaalsuposiit 1g N28, PENTASA toimeainet prolungeeritult vabastavad graanulid 1g N50, YALDIGO rektaalsuposiit 1g N30, PENTASA toimeainet prolungeeritult vabastavad graanulid 2g N60, ASACOL toimeainet modifitseeritult vabastav tablett 400mg N100, PENTASA toimeainet prolungeeritult vabastavad graanulid 4g N30, PENTASA toimeainet prolungeeritult vabastav tablett 500mg N100, ASACOL rektaalsuposiit 500 mg N20, ASACOL toimeainet modifitseeritult vabastav tablett 800mg N50, URSOSAN kõvakapsel 250mg N50, URSOGRIX kõvakapsel 250 mg N50, IMURAN, õhukese polümeerikattega tablett 50mg N100, ATSIMUTIN õhukese polümeerikattega tablett 50mg N100, IMURAN õhukese polümeerikattega tablett 50mg N100 (TML), PREDNISOLON-RICHTER tablett, 5mg N100 järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on gastroenteroloogil, pediatril ja pediatril gastroenteroloogi lisapädevusega diagnooside K50-K51 ja K73-K74 korral. Ravimpreparaatidel HUMIRA süstelahus süstlis 20mg 0.2ml N2, HYRIMOZ süstelahus süstlis 20mg 0.4ml N2, HUMIRA süstelahus pen-süstlis, 40mg 0.4ml N2, YUFLYMA süstelahus pen-süstlis 40mg 0.4ml N2, HUKYNDRA süstelahus süstlis 40mg 0.4ml N2, HUKYNDRA süstelahus pen-süstlis 40mg 0.4ml N2, HYRIMOZ süstelahus süstlis 40mg 0.4ml N2, HYRIMOZ süstelahus pen-süstlis 40mg 0.4ml N2, IMRALDI süstelahus pen-süstlis 40mg 0.4ml N2, AMGEVITA süstelahus süstlis 40mg 0.8ml N2, AMGEVITA süstelahus pen-süstlis 40mg 0.8ml M2, HYRIMOZ süstelahus süstlis 40mg 0.8ml N2, HYRIMOZ süstelahus pen-süstlis 40mg 0.8ml N2, IDACIO süstelahus pen-süstlis, 0.8ml 40mg N2, HUKYNDRA süstelahus süstlis 80mg 0.8ml N1, YUFLYMA süstelahus pen-süstlis 80mg 0.8ml N1, HUKYNDRA süstelahus pen-süstlis 80mg 0.8ml N1 järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on gastroenteroloogil, pediatril ja pediatril gastroenteroloogi lisapädevusega diagnooside K50-K51 korral, kui ekspertkomisjoni otsusel vastab patsient järgmistele tingimustele: mõõduka ja raske ägenemise korral, kui immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) ja/või kortikosteroidravi on toimeta, vastunäidustatud või talumatu; Crohni tõve fistlitega vormi korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeta. Ravimpreparaatidel STELARA süstelahus pen-süstlis 90mg 1ml N1, UZPRUVO süstelahus süstlis 90mg 1ml N1, PYZCHIVA süstelahus süstlis 90mg 1ml N1, OTULFI süstelahus süstlis 90mg 1ml N1, IMULDOSA süstelahus süstlis 90mg 1ml N1 järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on gastroenteroloogil, pediatril ja pediatril gastroenteroloogi lisapädevusega diagnoosi K50 korral ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus K50 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa-inhibiitori kasutamine vastunäidustatud.

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 50 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) donepesiil (Alzheimeri tõve ravim);
- 2) flukonasool (seeninfektsioonide ravim);

- 3) naprokseen+esomeprasool (valu- ja põletikuvastane ravim);
- 4) tolterodiin (põiepõletiku ravim);
- 5) tsefuroksiim (antibakteriaalne ravim);
- 6) tsetirisiin (allergiaravim);
- 7) venlafaksiin (meeleoluhäirete ravim).

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 75 täiendatakse järgnevaid toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) mometasoon (nahahaiguste ravim);
- 2) imikute toitesegu (lehmapii-mavalgu allergia korral);
- 3) edoksabaan (tromboosiravim);
- 4) tikagreloor (tromboosiravim).

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 100 täiendatakse järgnevaid toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) aksitiniib (neeruvähi ravim);
- 2) denosumab (osteoporoosi ravim);
- 3) fingolimood (hulgiskleroosi ravim);
- 4) fluoksetiin(depressiooniravim);
- 5) eltrombopaag (tromboosiravim);
- 6) pregabaliin (epilepsia ja neuropaatilise valu ravim);
- 7) ustekinumab (psoriaasi ja psoriaatilise artropaatia ravim);
- 8) vorikonasool (seenhaiguste ravim);
- 9) sapropteriin.(fenüülketonuuria ravim);
- 10) VIII hüübimisfaktor ja von Willebrandi faktor (veritsushäire ravim).

Eelnimetatud samaväärsete toimeainetega ravimeid on ka varem vastavalt 50%-lise, 75%-lise ja 100%-lise soodusmääraga hüvitatud. Lisanduvad uued ravimpreparaadid on odavamad või samaväärse hinnatasemega kui seni turustatud ravimid ega põhjusta lisakulu Tervisekassa ravimihüvitiste eelarvele. Uute soodusravimite loetellu kantud ning piirhinnast odavamate või piirhinnaga võrdselt ravimpreparaatide kohta on sõlmitud hinnalepped eesmärgiga kindlustada nende ravimite hinna püsimine ja ravimite järjepidev turustamine.

Tervisekassa ravimite loetelust arvatakse välja turustamise, müügiloo ja/või turustamise lõppemise tõttu, müügiloo hoidja teavitusel järgmised pakendid:

3063091 CARDACE tablett 5mg N56

3063169 CARDACE tablett 5mg N98
1815353 IPINZAN õhukese polümeerikattega tablett 50+850mg N60
1815397 IPINZAN õhukese polümeerikattega tablett 1000mg+ 50mg N60
1593312 INLYTA õhukese polümeerikattega tablett 1mg N56
1715712 IVABRADINE MYLAN õhukese polümeerikattega tablett 5mg N56
1860386 KAPIDIN õhukese polümeerikattega tablett 10mg N90
1860498 KAPIDIN õhukese polümeerikattega tablett 20mg N90
1607228 LYXUMIA süstelahus 20mcg/0,2ml 3ml N2
1124390 MIFLONIDE BREEZHALER inhalatsioonipulber kõvakapslis 200mcg N60
1124413 MIFLONIDE BREEZHALER inhalatsioonipulber kõvakapslis 400mcg N60
1872895 MENOPUR menopausaalne humaangonadotropiin 75RÜ N5
1633508 NOVOEIGHT süstelahuse pulber ja lahusti 4 ml N1
1219474 PROCORALAN õhukese polümeerikattega tablett 7,5 mg N28
1219485 PROCORALAN õhukese polümeerikattega tablett 7,5 mg N56
1803653 SUNITINIB ZENTIVA kõvakapsel 50mg N28
1882975 TERBINAFINE SANDOZ 250MG tablett 250mg N60
1401411 TRIMETAZIDINE RIVOPHARM toimeainet modifitseeritud vabastav tablett 35mg N60
1514854 VALSARTAN MEDOCHEMIE õhukese polümeerikattega tablett 80mg N28
1514876 VALSARTAN MEDOCHEMIE õhukese polümeerikattega tablett 80mg N56
1515057 VALSARTAN MEDOCHEMIE õhukese polümeerikattega tablett 160mg N28
1515079 VALSARTAN MEDOCHEMIE õhukese polümeerikattega tablett 160mg N56
1434473 VALZAP õhukese polümeerikattega tablett 80 mg N28
1434495 VALZAP õhukese polümeerikattega tablett 160 mg N28
1434530 VALZAP H õhukese polümeerikattega tablett 80mg+12,5mg N28
1897364 VILSPOX õhukese polümeerikattega tablett 850mg+50mg N60
1897397 VILSPOX õhukese polümeerikattega tablett 1000mg+50mg N60

Moodustatakse esmakordselt piirhinnagrupp ja arvutatakse piirhinnad järgmist toimeainet sisaldavate ravimite gruppides:

- **aksitiniib**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on AXITINIB ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 5mg N56;

- **edoksabaan**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on EDOFLUSIO õhukese polümeerikattega tablett 30mg N30, EDOFLUSIO õhukese polümeerikattega tablett

60mg N30, EDOXABAN ZENTIVA Õhukese polümeerikattega tablett 30mg N30 ja EDOXABAN ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 60mg N30;

- **imikute toitesegu**; imikute toitesegud, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NEOCATE pulber 400g N6, NEOCATE SYNEO pulber 400g N6 ja BLEMIL PLUS ELEMENTAL pulber 400g N1;

- **sapropteriin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on KUVAN lahustuv tablett 100mg N120, SAPROPTERIN DIPHARMA lahustuv tablett 100mg N120, SAPROPTERIN DIPHARMA suukaudse lahuse pulber 100mg N30 ja SAPROPTERIN DIPHARMA suukaudse lahuse pulber 500mg N30;

- **tsefuroksiim (suukaudse suspensiooni graanulid)**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ZINNAT suukaudse suspensiooni graanulid 25mg/ ml 50ml N2;

Lisatakse uued ravimpreparaadid ja/või arvutatakse uued piirhinnad järgmiste toimeainete gruppides:

- **donepesiil**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DONEPEZIL ACTAVIS õhukese polümeerikattega tablett 10mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim) ja DONEPEZIL ACTAVIS õhukese polümeerikattega tablett 10mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **fingolimood**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FINGOLIMOD ZENTIVA kõvakapsel 0,5mg N28, CHANTICO kõvakapsel 0,5mg N28, FINGOLIMOD NORAMEDA kõvakapsel 0,5mg N28 ja FINGOLIMOD STADA kõvakapsel 0,5mg N28;

- **flukonasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FLUCONAZOLE VITABALANS tablett 150mg N4 ja FLUCONAZOLE TEVA kõvakapsel 150mg N2;

- **fluoksetiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FLUX kapsel 20mg N28 ja FLUX õhukese polümeerikattega tablett 20mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **mometasoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ELOCON salv 1mg 1g/ 15g N2 (teisese müügiloahoidja ravim) ja ELOCOM nahalahus 0,1% 60ml N1 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **pregabaliin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SIRANALEN kõvakapsel 75mg N56, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75mg N56, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 150mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 300mg N14, BRIEKA kõvakapsel 75mg N56, BRIEKA kõvakapsel 150mg N56, BULGAPLIN kõvakapsel 150mg N56 ja BULGAPLIN kõvakapsel 75mg N56;

- **tikagreloor**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ATIXARSO õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56, TILOBRASTIL õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56, TICAGRELOR VIATRIS õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56, TICAGRELOR TEVA õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56, TICAGRELOR OLPHA õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56, TICAGRELOR ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56 ja KOGAVANT õhukese polümeerikattega tablett 90mg N56;

- **tolterodiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on UROFLOW 2 õhukese polümeerikattega tablett 2mg N28, UROFLOW 2 MG õhukese polümeerikattega tablett 2mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim) ja UROFLOW 4MG toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 4mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **tsetirisiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on CETIRIZIN ACTAVIS õhukese polümeerikattega tablett 10mg N30, CETRIX õhukese polümeerikattega tablett 10mg N100 ja ZYRTEC õhukese polümeerikattega tablett 10mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **ustekinumab**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on STELARA süstelahus pen-süstlis 45mg/0,5ml N1, STELARA süstelahus pen-süstlis 90mg/ml N1, UZPRUVO süstelahus süstlis 45mg/0,5ml N1, UZPRUVO süstelahus süstlis 90mg/ml N1, PYZCHIVA süstelahus süstlis 45mg/0,5ml N1, PYZCHIVA süstelahus süstlis 90mg/ml N1, IMULDOSA süstelahus süstlis 45mg/0,5ml N1, IMULDOSA süstelahus süstlis 90mg/0,5ml N1, OTULFI süstelahus süstlis 45mg/0,5ml N1 ja OTULFI süstelahus süstlis 90mg/1ml N1;

- **venlafaksiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim), ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim), VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 75 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75mg N28, VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 150 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150mg N28, VENLAFAXINE WÖRWAG PHARMA toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 75mg N30, VENLAFAXINE WÖRWAG PHARMA toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 150mg N30, ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75mg N30 ja ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **vorikonasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on VORICONAZOLE TEVA õhukese polümeerikattega tablett 200mg N14, VORICONAZOLE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 200mg N28 ja VORICONAZOLE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 200mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim);

Arvutatakse uued piirhinnad või sõlmitakse uued hinnakokkulepped järgmiste toimeainete gruppides, kus ravimite hinnad on muutunud:

- **deksametasoon+tobramütsiin**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TOBRAMYCIN/DEXAMETHASONE ELVIM silmatilgad 1mg+3mg/1ml 5ml N1;

- **lenalidomiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 5mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 15mg N21 ja LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 25mg N21;

- **isokonasool+diflukortoloon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TRAVOCORT kreem 10+1mg/g 30g N1 (teisese müügiloahoidja ravim) ja TRAVOCORT kreem 10+1mg/g 30g N1 (teisese müügiloahoidja ravim);

- **valsartaan**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on VALSACOR tablett 160mg N28 ja VALSACOR tablett 160mg N56;

Täiendava teabe saamiseks palume pöörduda allpool toodud meiliaadressil

Liina Siirus
Peaspetsialist
Ravimite ja meditsiiniseadmete osakond
liina.siirus@tervisekassa.ee

Tervisekassa