

Hea koostööpartner,

Tervise- ja tööminister on allkirjastanud Eesti Haigekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade muutmise määrused, mis jõustuvad alates 1. jaanuarist 2022.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelu täiendatakse 75% soodusmääraga toimeainet alirokumab sisaldavate ravimpreparaatidega PRALUENT süstelahus pen-süstlis 75mg/ml N2 ja PRALUENT süstelahus pen-süstlis 150mg/ml N2 ning täiendatakse ravimite loetellu 75% soodusmääraga kantud toimeainet evolokumabi sisaldava ravimpreparaadi REPATHA süstelahus pen-süstlis 140mg/ml N1 väljakirjutamise tingimusi. Ravimite esmane väljakirjutamise õigus on (diagnooside I21, I22, I25.2 korral) kardioloogil, kes võib ravi alustada ägeda südamelihase infarkti järgselt (möödunud ≤12 kuud) kombinatsioonis statiini ja esetimiibiga patsientidel, kellel vaatamata 1-3 kuud kestnud ravile maksimaalses talutavas annuses statiini ja esetimiibiga ei ole saavutatud LDL-kolesterooli eesmärkväärtust (<1,4mmol/L) ning patsiendi LDL-C väärtus on seejuures ≥3,0 mmol/L või kellele statiin/esetimiib on vastunäidustatud ning patsiendi LDL-C väärtus on seejuures ≥3,0 mmol/L. Ravimi esmane väljakirjutamise õigus on kardioloogil ka kroonilise perekondliku hüperkolesteroleemia (E78.0) raviks dokumenteeritud ateroskleroosiga patsientidele, kui varasem ravi maksimaalselt talutavas annuses statiini ja esetimiibiga on osutunud ebapiisavaks või on need ravimid olnud vastunäidustatud ning patsiendi LDL-C väärtus on ≥3,0 mmol/L.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelu täiendatakse 100 soodusmääraga :

- toimeainet ruksolitiniib sisaldava ravimpreparaadiga JAKAVI tablett 10mg N56, ravimi esmane väljakirjutamise õigus on hematoloogil ja onkoloogil *polycythaemia vera* (D45) raviks täiskasvanud patsientidele, kes on resistentsed või ei talu hüdroksüureat. Sama otsuse alusel täiendatakse ravimite loetellu soodustuse protsendiga 100 kantud ravimpreparaadi JAKAVI tablett 5mg N56 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt - ravimi esmane väljakirjutamise õigus on hematoloogil ja onkoloogil *polycythaemia vera* (D45) raviks täiskasvanud patsientidele, kes on resistentsed või ei talu hüdroksüureat.
- toimeainet ofatumumab sisaldava ravimpreparaadiga KESIMPTA süstesuspensioon pen-süstlis 20mg/0,4 ml N1, ravimi esmane väljakirjutamise õigus on neuroloogil konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel hulgiskleroosi raviks patsientidele, keda on varem ravitud vähemalt kahe esmavaliku ravimiga (beetainterferoon, glatirameeratsetaat, teriflunomiid või dimetüülfumaraat) ja kellel vaatamata eelnevale ravile on viimase aasta jooksul esinenud vähemalt kaks olulist ägenemist
- toimeainet risdiplaam sisaldava ravimpreparaadiga EVRYSDI suukaudse lahuse pulber 0,75 mg/ml 80ml N1, ravimi väljakirjutamise õigus on neuroloogil geneetiliselt kinnitatud 5q spinaalse lihaskatroofia (G12.0 ja G12.1) raviks patsiendile, kellel on määratud kuni 3 SMN2 geenikoopiat ja diagnoositud I, II või III tüüpi SMA ning kes on ravi alustamisel alla 19-aastane ning ei vaja püsiventilatsiooni. Ravi alustamise ja lõpetamise otsuse on langetanud arstide eksperdikomisjon (kaks lasteneuroloogi ja geneetik) ning patsient on SMA ravimise kogemusega lasteneuroloogi või neuroloogi jälgimisel. Ravivastuse hindamine toimub iga kolme kuu tagant. Ravi lõpetatakse püsiventilatsiooni vajaduse tekkel või kui ilmneb mootorsete funktsioonide kliiniliselt oluline halvenemine mõõdetuna mootorsete funktsioonide hindamise skaalal (I tüübi korral HINE-2 või CHOP-INTEND ning II-III tüübi korral MFM32, RULM või HFMSE alusel).
- toimeainet karipraasiin sisaldavate ravimpreparaatidega REAGILA kõvakapsel 1,5mg N28, REAGILA kõvakapsel 3mg N28, REAGILA kõvakapsel 4,5mg N28 ja REAGILA kõvakapsel 6mg N28, ravimi väljakirjutamise õigus on psühhiaatril skisofreenia, skisotüüpsete ja luululiste häirete (F20-F29) ning maniakaalse episoodi e mania ja bipolaarse meeleoluhäire (F30-F31) korral.
- toimeainet darolutamiid sisaldava ravimpreparaadiga NUBEQA õhukese polümeerikattega tablett 300 mg N112, ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil ja uroloogil konsiiliumi (kaks

onkoloogi ja uroloog) otsuse alusel mittemetastaatilise kastratsioonresistentse eesnäärmevähi raviks heas üldseisundis (ECOG 0-1) patsientidele, kellel on kõrge risk (PSADT ≤ 10 kuud) metastaatilise haiguse tekkeks ja kes ei ole saanud eelnevalt ravi teise põlvkonna androgeenireseptori inhibiitoriga või on see ravi katkestatud kõrvaltoimete tõttu. Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi darolutamiidiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 1.01.2022. a

- toimeainet ustekinumab sisaldavate ravimpreparaatidega STELARA süstelahus süstlis 90mg/ml 0,5 ml N1 ja STELARA süstelahus süstlis 90mg/ml 1 ml N1 ning toimeainet risankizumab sisaldava ravimiga SKYRIZI süstelahus pen-süstlis 150mg/ml N1. Ustekinumabi sisaldavatele ravimpreparaatidele kehtestatakse soodustuse protsendiga 100 väljakirjutamise tingimus: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes on saanud haigekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või patsientidele, kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud ning kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi ustekinumabiga on haigekassa rahastusel alustatud enne 01.01.2022. Risankizumabi väljakirjutamise õigus 100% soodusmääraga on diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes on saanud haigekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või patsientidele, kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud ning kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele.

Soodusravimite loetelus laiendatakse väljakirjutamise tingimusi:

- ravimite loetelu 100% soodusmääraga kantud toimeainet nintedanib sisaldavate ravimipreparaatide OFEV pehmekapsel 100 mg N60 ja OFEV pehmekapsel 150 mg N60 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnooside J84.1, J84.8, J84.9, J67, M34.8 korral pulmonoloogil konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroosivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroosivate interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on $\geq 45\%$ eeldatavast.
- toimeainet lenalidomiid sisaldavate ravimipreparaatide REVLIMID kõvakapsel 5mg N21, REVLIMID kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 5mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 15mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 25mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 15mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 25mg N21, LENALIDOMIDE GRINDEX kõvakapsel 5mg N21, LENALIDOMIDE GRINDEX kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE GRINDEX kõvakapsel 15mg N21, LENALIDOMIDE GRINDEX kõvakapsel 25mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 5mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 15mg N21, LENALIDOMIDE AUXILIA kõvakapsel 25mg N21, LENALIDOMIDE ACCORD kõvakapsel 5mg N21, LENALIDOMIDE ACCORD kõvakapsel 7,5mg N21, LENALIDOMIDE ACCORD kõvakapsel 10mg N21, LENALIDOMIDE ACCORD kõvakapsel 15mg N21 ja LENALIDOMIDE ACCORD kõvakapsel 25mg N21 väljakirjutamise tingimusi 100% soodusmääraga järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil hulgimüeloomi (C90) näidustusel.
- ravimite loetellu 50% ja 75% soodusmääraga kantud toimeainet empaglifloosiin sisaldava ravimi JARDIANCE õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30 väljakirjutamise tingimusi 75% soodusmääraga korral järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on kroonilise südamepuudulikkuse (I50) korral patsiendile, kellel on vähenenud vasaku vatsakese

väljutusfraktsioon ($LVEF \leq 40\%$), kes kuulub NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea ning kellel AKE-inhibiitor või ARB ja beetablokaatori kaksikravitel südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad. Sama otsuse alusel muudetakse ravimite loetellu 50% ja 75% soodusmääraga kantud toimeaineid metformiin + empaglifloosiin sisaldavate ravimpreparaatide SYNJARDY õhukese polümeerikattega tablett 850mg + 5mg N60, SYNJARDY õhukese polümeerikattega tablett 850mg + 12,5mg N60, SYNJARDY õhukese polümeerikattega tablett 1000mg + 5mg N60 ja SYNJARDY õhukese polümeerikattega tablett 1000mg + 12,5mg N60, toimeaineid linagliptiin + empaglifloosiin sisaldavate ravimpreparaatide GLYXAMBI õhukese polümeerikattega tablett 5mg + 10mg N30 ja GLYXAMBI õhukese polümeerikattega tablett 5mg + 25mg N30 ja toimeainet empaglifloosiin sisaldava ravimpreparaadi JARDIANCE õhukese polümeerikattega tablett 25mg N30 väljakirjutamise tingimusi 75% soodusmäärakorral järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on kroonilise südamepuudulikkuse (ISO) korral patsiendile, kellel esineb kaasuvana II tüüpi diabeet (E11;E14), kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon ($LVEF \leq 40\%$), kes kuulub NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea ning kellel AKE-inhibiitor või ARB ja beetablokaatori kaksikravitel südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad.

- ravimite loetellu 75% soodusmääraga kantud toimeainet metüülfenidaat ja atomoksetiin sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise õigusi järgmiselt: ravimi esmase väljakirjutamise õigus laste ravi lisapädevusega psühhiaatril 6-19-aastastele lastele ja noorukitele järgmistel tingimustel: ravi alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perefond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, C-GAS skoor ≤ 50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega; ravimi esmase väljakirjutamise õigusega psühhiaatril vastavalt Eesti Haigekassa ravimite loetelus kehtestatud tingimustele lapse- või noorukieas alustatud ravi jätkamiseks 20-aastastel ja vanematel patsientidel ühe aasta jooksul.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelus muudetakse väljakirjutamise tingimusi:

- ravimite loetellu kantud toimeainet venetoklaks sisaldavate ravimite VENClyXTO õhukese polümeerikattega tablett 10mg N14, VENClyXTO õhukese polümeerikattega tablett 50mg N7, VENClyXTO õhukese polümeerikattega tablett 100mg N7, VENClyXTO õhukese polümeerikattega tablett 100mg N14 ja VENClyXTO õhukese polümeerikattega tablett 100mg N112 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil kroonilise lümfotsüüt leukeemia (C91.1) raviks kombinatsioonis rituksimabiga patsientidele, kes on eelnevalt saanud vähemalt ühte ravi. Soodustus kehtib alates 5. ravinädalast ega laiene patsientidele, kelle ravi venetoklaksiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.07.2020 ning kombinatsioonis obinutuzumabiga eelnevalt ravimata patsientidele, kellele ravi fludarabiinil baseeruvate skeemidega on vastunäidustatud. Soodustus kehtib alates 5. ravinädalast ega laiene patsientidele, kelle ravi venetoklaksiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2022.
- 100% soodusmääraga kantud toimeainet ribotsikliib sisaldava ravimpreparaadi KISQALI õhukese polümeerikattega tablett 200mg N63 ja toimeainet palbotsikliib sisaldavate ravimpreparaatide IBRANCE kõvakapsel 75mg N21; IBRANCE kõvakapsel 100mg N21; IBRANCE kõvakapsel 125mg N21 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi (C50) 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.

- ravimite loetellu 100% soodusmääraga kantud toimeainet ensalutamiid sisaldava ravimpreparaadi XTANDI pehmekapsel 40mg N112 ja toimeainet abirateroon sisaldava ravimpreparaadi ZYTIGA õhukese polümeerikattega tablett 500mg N60 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on 100% soodusmääraga onkoloogil ja uroloogil metastaseerunud kastratsioonresistentse eesnäärmevähi (C61) raviks patsientidele, kes ei ole enne haiguse metastaseerumist saanud ravi teise põlvkonna androgeenireseptori inhibiitoriga, kes on asümptomaatilised või kergelt sümptomaatilised peale ebaõnnestunud androgeenide deprivatsioonravi, ning kellel kemoterapia ei ole veel kliiniliselt näidustatud või heas üldseisundis (ECOG 0-1 või valusündroomist tingitud ECOG 2) patsientidele, kelle haigus on eelneva dotsetakseeli sisaldava kemoterapia vältel või pärast seda progresseerunud. Ravimi kasutamisele ei või eelneva metastaatilise haiguse ravi ensalutamiidiga või abiraterooniga varasemas ravireas, kuid lubatud on ravimi vahetus talumatute kõrvaltoimete ilmnemisel.

Soodusravimite loetelus ühtlustatakse ravimite loetellu 100% soodusmääraga kantud toimeainet adalimumab ja etanertsepti sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi 100 soodusmääraga järgmiselt: diagnoosi L40 korral tingimus on väljakirjutamise õigus dermatoveneroloogil ja pediaatril, kui ekspertkomisjoni otsusel vastab patsient järgmistele tingimustele: haigus on väldanud vähemalt 6 kuud, PASI skoor või BSA skoor ≥ 10 ja/või DLQI ≥ 10 ning esineb vähemalt üks järgnevatest: alternatiivne standardne süsteemne ravi (atsitreiin, tsüklosporiin, metotreksaat, kitsakimbu UVB ja Psoralen + UVA fotokemoterapia) on vastunäidustatud, esinevad ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed või puudub raviefekt vähemalt kahe erineva süsteemse ravi kasutamisel; esineb psoriaasivorm, mis vajab korduva hospitaliseerimisi; esineb ebastabiilne, eluohtlik psoriaasi vorm (erüthrodermia või pustulaarne psoriaas).

Eesti Haigekassa ravimite loetelu täiendatakse uute geneeriliste ravimitega, milliste toimeainetega ravimid on ka eelnevalt olnud soodusravimite loetellu kantud:

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 50 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) aselaiinhape (akne ravim)
- 2) beetahistiin (Ménière'i tõve ja vertiigo ravim)
- 3) mebendasool (parasiitusside vastane ravim)
- 4) torasemiid (toetav ravim neerupuudulikkuse korral)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 75 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) bisoprolool (südamepuudlikkuse ja hüpertensiooni ravim)
- 2) budesoniid +formoterool (astma ravim)
- 3) esomeprasool (mao ülehappelisuse, reflukshaiguse ja maohaavandite ravim)
- 4) hüdroksüklorokviin (autoimmuunsete põletike ravim)
- 5) imikute eritoit
- 6) mesalasiin (Crohni tõve ravim)
- 7) mometasoon (allergia ravim)
- 8) omeprasool (mao ülehappesuse, reflukshaiguse ja maohaavandite ravim)
- 9) perindopriil (südamepuudlikkuse ja hüpertensiooni ravim)
- 10) perindopriil + amlodipiin + indapamiid (hüpertensiooni ravim)
- 11) pregabaliin (neuropaatilise valu ja epilepsia ravim)

12) tisanidiin (spasmide ravim)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 100 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) deksametasoon (reumaatiliste ja autoimmuunsete haiguste ravim)
- 2) flukonasool (seeninfektsioonide ravim)
- 3) glatirameeratsetaat (*sclerosis multiplex'i* ravim)
- 4) metotreksaat (reumaatiliste ja autoimmuunsete haiguste ravim)
- 5) paroksetiin (depressiooni ja ärevushäirete ravim)
- 6) posakonasool (seenhaiguste ravim)
- 7) sertraliin (depressiooni ja ärevushäirete ravim)
- 8) sunitiniib (kasvajate ravim)
- 9) timolool+travoprost (glaukoomi ravim)
- 10) travoprost (glaukoomi ravim)
- 11) triptoreliin (eesnäärmevähi ravim)
- 12) östradiol (postmenopausi hormoonasendus ravim)
- 13) varfariin (tromboembolismi ravim)
- 14) VIII hüübimisfaktor (A-hemofiilia ravim)

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

- **aselaiinhape**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SKINOREN kreem 200 mg 1 g/30 g N1 (teisese müügiloa hoidjad);

- **deferasiroks**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on Deferasirox Accord 180 mg õhukese polümeerikattega tablett N30, Deferasirox Accord 360 mg õhukese polümeerikattega tablett N30;

- **glatirameeratsetaat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on COPAXONE süstelahus süstlis 40 mg/ml 1 ml N12, COPAXONE süstelahus süstlis 20mg/ml 1ml N28, REMUREL süstelahus süstlis 40 mg/ml 1 ml N12;

- **klobetasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DERMOVATE nahalahus 500 mcg 1 ml/25 ml N1 (teisese müügiloa hoidjad);

- **mometasoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ELOCON salv 1 mg 1g/15g N2 (teisene müügiloa hoidja), ELOCOM salv 1 mg 1g/15g N1 (teisene müügiloa hoidja), ELOCOM kreem 1mg 1g/15g N1 (teisene müügiloa hoidja);

Lisatakse uued ravimpreparaadid ja arvutatakse uued piirhinnad järgmiste toimeainete gruppides:

- **beetahistiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on BETASERC tablett 24 mg N60 (teisene müügiloa hoidja), BETAHISTINE ACCORD tablett 24 mg N50, VERTIMED 16MG tablett 16 mg N60, VERTIMED 24MG tablett 24 mg N50, BETASERC suus dispergeeruv tablett 24 mg N60;

- **bisoprolool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on BISOPROLOL ZENTIVA tablett 10 mg N30, BISOPROLOL VITABALANS tablett 10 mg N100, BISOPROLOL VITABALANS tablett 5 mg N100;

- **budesoniid +formoterool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on AIRBUFO FORSPIRO annustatud inhalatsioonipulber 9 mcg +320 mcg/annuses 60 annust, AIRBUFO FORSPIRO annustatud inhalatsioonipulber 4,5 mcg+160 mcg/annuses 120 annust;

- **deksametasoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NODEXON tablett 4 mg N20, NODEXON tablett 8 mg N20, NODEXON tablett 20 mg N20, DEXAMETHASON KRKA tablett 4 mg N20 (teisene müügiloo hoidja);

- **esomeprasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NEXIUM gastroresistentne tablett 20 mg N28, ESCADRA gastroresistentne tablett 20 mg N28, ESCADRA gastroresistentne kõvakapsel 20 mg N56, ESCADRA gastroresistentne tablett 40 mg N28, NEXMEZOL 20 MG gastroresistentne tablett 20 mg N56, NEXMEZOL 40 MG gastroresistentne tablett 40 mg N56, ESOMEPRazole ACTAVIS gastroresistentne tablett 20 mg N28, ESOMEPRazole ACTAVIS gastroresistentne tablett 40 mg N28;

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

- **hüdroksüklorokviin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on PLAQUENIL õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N30 (teisene müügiloo hoidja), PLAQUENIL õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N60 (teisene müügiloo hoidja),

- **mebendasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on VERMOX 100 MG tablett 100 mg N6 (teisene müügiloo hoidja), MEBENDAZOLE-GRINDEKS tablett 100 mg N6;

- **mesalasiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on YALDIGO rektaalsuposiit 1 g N30, PENTASA rektaalsuposiit 1 g N28;

- **mometasoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NASONEX ninasprei, suspensioon 50 mcg/annuses 140 d N1 (teisene müügiloo hoidja), MOMETASONE SANOSWISS ninasprei 50 mcg/annuses 140d N1, NASOMETIN ninasprei 50mcg/annuses 140d;

- **sertraliin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ZOLOFT õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28 (teisene müügiloo hoidja), ERSET õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28, SERTRALINE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28, SERTRALINE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 100mg N28, SERTRALINE-TEVA 50 MG õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N30, ASENTRA õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28, ASENTRA õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28, ERSET õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28;

- **timolool+travoprost**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TRAVOPROST/TIMOLOL STADA silmatilgad, lahus 5 mg+40 mcg 1ml/2,5ml N1, TRAVOPROST/TIMOLOL MYLAN silmatilgad, lahus 5 mg+40 mcg 1ml 2.5 ml N1;

- **omeprasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ULTOP 20 MG gastroresistentne kõvakapsel 20 mg N28, OMEPRazole-RATIOPHARM kapsel 20 mg N30, OMEP gastroresistentne kõvakapsel 20 mg N30, OMEP gastroresistentne kõvakapsel 40 mg N56, OMEPRazole STADA 40 MG gastroresistentne kõvakapsel 40 mg N30, OMEPRazole STADA 20 MG gastroresistentne kõvakapsel 20 mg N30;

- **paroksetiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SEROXAT tablett 20 mg N30 (teisene müügiloo hoidja), ARKETIS tablett 20 mg N30, ARKETIS tablett 40 mg N30;

- **perindopriil**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on PRENESSA tablett 4 mg N90 (teisene müügiloo hoidja), STOPRESS tablett 4 mg N30, STOPRESS tablett 8 mg N30;

- **perindopriil + amlodipiin + indapamiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on PRINDAL tablett 4 mg +5 mg +1,25 mg N30, PRINDAL tablett 8 mg +5 mg +2,5 mg N30, PRINDAL tablett 8 mg +10 mg +2,5 mg N30, CO-DALNESSA tablett 4mg+5mg+1,25mg N60, CO-DALNESSA tablett 4mg+10mg+1,25mg N60, CO-DALNESSA tablett 8mg+5mg+2,5mg N60, CO-DALNESSA tablett 8mg+10mg+2,5mg N60;

- **posakonasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on POSACONAZOLE STADA gastroresistentne tablett 100 mg N24, POSACONAZOLE ACCORD gastroresistentne tablett 100 mg N24

- **pregabaliin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on PRAGIOLA kõvakapsel 150 mg N56 (teisese müügiloo hoidjad), PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75 mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75 mg N56, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150 mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150 mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 75 mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 150 mg N14, SIRANALEN kõvakapsel 150 mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 300 mg N14, BRIEKA kõvakapsel 75 mg N56, BRIEKA kõvakapsel 150 mg N14, BRIEKA kõvakapsel 150 mg N56;

- **travoprost**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TRAVOPROST ELVIM silmatilgad, lahus 40 mcg/ml 2,5 ml N1, VIZITRAV silmatilgad 40 mcg 1ml 2,5ml N1;

- **triptoreliin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DIPHERELINE 22,5 MG toimeainet prolungeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti N1, DIPHERELINE 11,25 MG toimeainet prolungeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti 11,25 mg N1 ja lahusti N1, DIPHERELINE 11,25 MG toimeainet prolungeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti 11,25 mg N1 (teisene müügiloo hoidja);

- **torasemiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TORASEMIDE HEXAL 100 MG tablett 100 mg N30, TORASEMIDE HEXAL 200 MG tablett 200 mg N30 (teisene müügiloo hoidja);

- **östradiool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ESTROFEM õhukese polümeerikattega tablett 2 mg N56 (teisene müügiloo hoidja), ESTROFEM õhukese polümeerikattega tablett 2 mg N28 (teisene müügiloo hoidja);

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

- **atorvastatiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ATORVASTATIN TAD õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N60, ATORVASTATIN TAD õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N60;

- **imatiniib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on IMATINIB SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N120, IMATINIB SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 400 mg N30, GLIPOX kõvakapsel 100 mg N120, GLIPOX kõvakapsel 400 mg N30;

- **ivabradiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on IVABRADINE MYLAN õhukese polümeerikattega tablett 5 mg N56, IVABRADINE MYLAN õhukese polümeerikattega tablett 7,5 mg N56;

- **lenalidomiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on Lenalidomide Auxilia kõvakapsel 5mg N21, Lenalidomide Auxilia kõvakapsel 10 mg N21, Lenalidomide Auxilia kõvakapsel 15 mg N21, Lenalidomide Auxilia kõvakapsel 25 mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 10 mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 15 mg N21, LENALIDOMIDE ZENTIVA kõvakapsel 25 mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 5 mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 10 mg N21,

LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 15 mg N21, LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 25 mg N21, Lenalidomide Grindeks kõvakapsel 5 mg N21, Lenalidomide Grindeks kõvakapsel 10 mg N21, Lenalidomide Grindeks kõvakapsel 15 mg N21, Lenalidomide Grindeks kõvakapsel 25 mg N21;

- **salmeterool+flutikasoonpropionaat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on EVERIO AIRMASTER annustatud inhalatsioonipulber 50 mcg +100 mcg/d 60 annust N1, EVERIO AIRMASTER annustatud inhalatsioonipulber 50 mcg +250 mcg/d 60 annust N1, EVERIO AIRMASTER annustatud inhalatsioonipulber 50 mcg +500mcg/d 60annust N1, SERKEP inhalatsiooniaerosool 25 mcg+250mcg 120 annust N1, SERKEP inhalatsiooniaerosool 25mcg+125mcg 120annust N1, AIRFLUSAL FORSPIRO annustatud inhalatsioonipulber 50mcg+ 250mcg/annuses 60 annust N1, AIRFLUSAL FORSPIRO 50mcg+ 500mcg/annuses 60 annust N1

Eesti Haigekassa ravimite loetelust arvatakse alates 01.01.22 välja järgmised pakendid turustamise või müügiloo lõppemise tõttu ja müügiloo hoidja teavitusel:

1445284 AMLODIPINE VITABALANS tablett 5 mg N30
1445295 AMLODIPINE VITABALANS tablett 5 mg N60
1700413 BIXEBRA õhukese polümeerikattega tablett 5 mg N56
1700514 BIXEBRA õhukese polümeerikattega tablett 7,5 mg N56
1131589 EVRA transdermaalne plaaster 6 mg+0,6 mg N3
1140286 FLUCONAZOL TAKEDA 150 MG kõvakapsel 150 mg N2
1342886 OLANZAPINE TEVA suus dispergeeruv tablett 15 mg N28
1529579 PLAQUENIL õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N60
1472228 STALEVO õhukese polümeerikattega tablett 75 mg + 18,75 mg + 200 mg N100
1041545 TRAMAL RETARD 150 MG toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 150 mg N10
1041556 TRAMAL RETARD 200 MG toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 200 mg N10
1075890 TRAMAL RETARD 100 MG toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 100 mg N30
1501063 CANDESARTAN CILEXETIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA tablett 16 mg +12,5 mg N28
1544004 CAPECITABINE SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N120
1191709 MEGLIMID tablett 2 mg N30
1191787 MEGLIMID tablett 3 mg N30
1191844 MEGLIMID tablett 4 mg N30
1188086 LEKOKLAR XL 500 MG toimeainet modifitseeritult vabastav tablett 500 mg N7
1140275 FLUCONAZOL NYCOMED 150 MG kõvakapsel 150 mg N1
1114827 PULMICORT TURBUHALER inhalatsioonipulber 0.2 mg/annuses 100 a N1
1712720 RAMEAM kõvakapsel 5 mg+5 mg N30
1712674 RAMEAM kõvakapsel 5 mg+10mg N30
1712539 RAMEAM kõvakapsel 10 mg+5 mg N30
1712483 RAMEAM kõvakapsel 10 mg+10 mg N30
1044469 KREON gastroresistentne kõvakapsel 10 000 TÜ +8000 TÜ +600 TÜ N20 (kättesaadav käsimüügiravimina)

Määrusega ei muudeta piirhinda toimeainetel sunitiniib, varfariin, metotreksaat, tisanidiin ja triptoreliin, et kindlustada patsientidele hetkel kehtival hinnatasemel ravimite kättesaadavus.

Täiendava teabe saamiseks palume pöörduda allpool toodud kontaktidel.

Alice Kivistik
Peaspetsialist
Ravimite ja meditsiiniseadmete osakond
Eesti Haigekassa
6208311

