

Hea koostööpartner,

Eelnõude Infosüsteemis (<http://eelnoud.valitsus.ee/main>) on tutvumiseks kättesaadavad Eesti Haigekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade muutmise määruste eelnõud, mis jõustuvad alates 1. jaanuarist 2023. Tegemist on eelnõudega, milles enne allkirjastamist võib ette tulla muutusi.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelu täiendatakse:

- 100%-lise soodusmääraga toimeainet **apalutamiid** sisaldava ravimpreparaadiga **ERLEADA** õhukese polümeerikattega tablett 60 mg N120, ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil ja uroloogil, kombinatsioonis androgeen-deprivatsioonraviga metastaatilise hormoonsensitiivse eesnäärmevähi (C61) raviks. Kõrge riskiga haiguse korral võib apalutamiidi määrata patsientidele, kellel abirateroon on vastunäidustatud või abiraterooni kasutamisel esinevad talumatud kõrvaltoimeid. Patsient ei tohi olla varasemalt saanud teise põlvkonna androgeenireseptori inhibiitoreid. Ravi teostatakse kuni haiguse radiograafilise progresseerumiseni või kastratsioonresistentsuse kujunemiseni, sõltuvalt kumb tingimus saabub varem. Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi apalutamiidiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2023.

-100%-lise soodusmääraga toimeainet **iksekizumab** sisaldava ravimpreparaadiga **TALTZ** süstelahus pen-süstlis 80mg/ml N1, ravimi väljakirjutamise õigus on:

- diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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;
- diagnoosi M07.0-M07.3 korral pediatril ja reumatoloogil ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus M07.0–3 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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;
- diagnooside M45 ja M46 korral pediatril ja reumatoloogil ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus M45 ja M46 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelus muudetakse ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeaineid adalimumab ja etanertsept sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt:

- diagnoosi L40 korral on väljakirjutamise õigus dermatoveneroloogil ja pediatril, kui patsient vastab 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 (atsitretiin, tsüklosporiin, metotreksaat, kitsakimbu UVB ja Psoralen + UVA fotokemoteraapia) on vastunäidustatud, esinevad ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed või puudub raviefekt vähemalt kahe erineva süsteemse ravi kasutamisel; esineb psoriaasivorm, mis vajab korduvaid hospitaliseerimisi; esineb ebastabiilne, eluohtlik psoriaasi vorm (erüthrodermne või pustulaarne psoriaas);

- diagnooside M07.0-M07.3 korral on ravimi väljakirjutamise õigus pediatril ja reumatoloogil, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi 2 mittesteroidse valu- ja põletikuvastase ravimiga, perifeerse artriidi korral sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga, on osutunud ebatõhusaks või talumatuks;
- diagnooside M45 ja M46 korral on ravimi väljakirjutamise õigus on pediatril ja reumatoloogil, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi 2 mittesteroidse valu- ja põletikuvastase ravimiga, perifeerse artriidi korral sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga, on osutunud ebatõhusaks või talumatuks;
- diagnooside M05, M06 ja M08 korral on ravimi väljakirjutamise õigus on pediatril ja reumatoloogil, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga on osutunud ebatõhusaks või talumatuks;
- diagnoosi M08 korral on ravimi väljakirjutamise õigus on pediatril ja reumatoloogil, kui vähemalt kolm kuud kestnud ravi metotreksaadiga maksimaalses lubatud annuses või ravi süsteemse glükokortikoidiga (suukaudne ja intravenoosne) süsteemse artriidi korral ei ole olnud tõhus või talutav.

Soodusravimite loetelus muudetakse ka ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeaineid guselkumab, risankizumab, sekukinumab sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt:

- diagnoosi L40 korral on väljakirjutamise õigus dermatoveneroloogil ja pediatril patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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;
- diagnooside M07.0-M07.3 korral on ravimi väljakirjutamise õigus on pediatril ja reumatoloogil ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus M07.0–3 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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.

Soodusravimite loetelus muudetakse ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeainet ustekinumabi sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt:

- diagnoosi L40 korral on ravimi väljakirjutamise õigus dermatoveneroloogil ja pediatril patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi ustekinumabiga on haigekassa rahastusel alustatud enne 01.01.2022;
- diagnooside M07.0-M07.3 korral on ravimi väljakirjutamise õigus pediatril ja reumatoloogil ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Eesti Haigekassa ravimite loetelus M07.0–3 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud haigekassa 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.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelus **muudetakse** väljakirjutamise tingimusi järgmiselt:

- ravimite loetellu 50%-lise ja 75%-lise soodusmääraga toimeainet semaglutiid sisaldavate ravimite OZEMPIC süstelahus pen-süstlis 0,25 mg/annuses 4annust N1, OZEMPIC süstelahus pen-süstlis 0,5 mg/annuses 4annust N1 ja OZEMPIC süstelahus pen-süstlis 1 mg/annuses 4annust, RYBELSUS tablett 3mg N30, RYBELSUS tablett 7mg N30 ja RYBELSUS tablett 14mg N30 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on E11 ja E14 diagnooside korral II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks rasvumusega patsientidel ($KMI \geq 30 \text{ kg/m}^2$); kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea prepararaati või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiini või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud tingimusel, et eelnev ravi SGLT-2 inhibiitoriga maksimaalses talutavas annuses ei ole andnud rahuldavat efekti või on vastunäidustatud. Patsiendid, kelle ravi semaglutiidiga on alustatud enne 01.01.2023, võivad jätkata ravi tuginedes kuni 31.12.2022 kehtinud rakendustingimustele.

- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga toimeainet osimertiniib sisaldavate ravimpreparaatide TAGRISSO õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N30 ja TAGRISSO õhukese polümeerikattega tablett 80 mg N30, väljakirjutamise õigusi 100% soodusmääraga järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnoosi C34 korral monoterapiaks lokaalselt levinud või metastaatilise mitteväikerakulise kopsuvähi esmavaliku raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad epidermaalse kasvufaktori retseptorit (EGFR) aktiveerivad mutatsioonid ning monoterapiaks lokaalselt levinud või metastaatilise epidermaalse kasvufaktori retseptori (EGFR) T790M-mutatsioonipositiivse mitteväikerakk kopsuvähiga patsientidele, kelle haigus on progresseerunud pärast ravi EGFR-türosiini kinaasi inhibiitoritega.

- ravimite loetellu 75%-lise soodusmääraga toimeaineid valsartaan ja sakubitril sisaldavate ravimite ENTRESTO õhukese polümeerikattega tablett 25,7 mg+24,3 mg N28, ENTRESTO õhukese polümeerikattega tablett 51,4 mg+48,6 mg N56 ja ENTRESTO õhukese polümeerikattega tablett 102,8 mg+97,2 mg N56 väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon ($LVEF \leq 40\%$), kes kuuluvad NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt vähemalt 3 kuud püsivalt ravitud AKE-inhibiitori (neist perindopriiliga juhul, kui seda kasutati mõnel teisel näidustusel) või ARB eesmärkanusega (selle dokumenteeritud talumatuse korral vähemalt keskmise annusega või maksimaalselt talutava annusega), kombinatsioonis maksimaalses talutavas annuses beetablokaatoriga ning kellel kaksikravile mineralokortikoidireseptori antagonistiga lisamise järgselt südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad.

- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga toimeainet abirateroon sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus onkoloogil ja uroloogil kombinatsioonis androgeen-deprivatsioonraviga metastaatilise hormoonsensitiivse eesnäärmevähi (C61) raviks kuni haiguse radiograafilise progresseerumiseni või kastratsioonresistentsuse kujunemiseni, sõltuvalt kumb tingimus saabub varem ning metastaatilise kastratsioonresistentse eesnäärmevähi 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 eelneda metastaatilise haiguse ravi apalutamiidi, ensalutamiidiga või abiraterooniga varasemas ravireas, kuid lubatud on ravimi vahetus talumatute kõrvaltoimete ilmnemisel.

- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga toimeainet ensalutamiid sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus

onkoloogil ja urooloogil metastaatilise 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 apalutamiidi, ensalutamiidiga või abiraterooniga varasemas ravireas, kuid lubatud on ravimi vahetus talumatute kõrvaltoimete ilmnemisel.

Soodusravimite loetelus **laiendatakse** väljakirjutamise tingimusi:

- 50%-lise ja 75%-lise soodusmääraga toimeainet dapaglifloosin sisaldava ravimi FORXIGA õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30 väljakirjutamise õigusi 75% soodusmääraga järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi N18 korral lisatuna standardravile (AKE-inhibiitor või ARB) või standardravi vastunäidustuse korral monoterapiana kroonilise neeruhaiguse raviks patsientidele, kellel eGFR on vahemikus 25–75ml/min/1,73 m² ning esineb albuminuuria (uACR 200–5000 mg/g ehk 22,6 mg/mmol – 565 mg/mmol).

- 100%-lise soodusmääraga toimeainet risdiplaami sisaldava ravimpreparaadi EVRYSDI suukaudse lahuse pulber 0,75mg/1ml 80ml N1 väljakirjutamise õigust erialale pediaater-neuroloog.

- 75%-lise soodusmääraga toimeainet metüülfenidaat sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi esmane väljakirjutamise õigus on psühhiaatril täiskasvanule aktiivsus- ja tähelepanuhäire (F90.0; F90.1) näidustusel, kui esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeas. Ravimi väljakirjutamise õigus esmavalikuna on kaasuva sõltuvushäire puudumisel ning teise valikuna kaasuva sõltuvushäire esinemisel, kui atomoksetiin on olnud ebaefektiivne või talumatu. Ravi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses.

- 75%-lise soodusmääraga toimeainet atomoksetiin sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi esmane väljakirjutamise õigus on psühhiaatril täiskasvanule aktiivsus- ja tähelepanuhäire (F90.0; F90.1) näidustusel, kui esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeas. Ravimi väljakirjutamise õigus esmavalikuna on kaasuva sõltuvushäire esinemisel ning teise valikuna kaasuva sõltuvushäire puudumisel, kui metüülfenidaat on olnud ebaefektiivne või talumatu. Ravi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses.

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

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 50 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) desogestrel+etünnülostradiol (raseduse vältimise ravim)
- 2) memantiin (Alzheimeri tõve ravim)
- 3) noretisteroon+östradiol (menopausijärgseid sümptomeid leevendav ja osteoporoosi profülaktikas kasutatav ravim)
- 4) terbinafiin (seenhaiguste ravim)
- 5) torasemiid (neerupuudulikkuse toetav ravim)
- 6) tselekoksiib (reumatoidartriidi toetav ravim)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 75 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) atorvastatiin (hüperkolesteroleemia ja kardiovaskulaarsete haiguste ravim)
- 2) eritoitesegu (lehmapiima allergia korral kasutatav eritoit)
- 3) esetimiib (hüperkolesteroleemia ja kardiovaskulaarsete haiguste ravim)
- 4) esomeprasool (reflukshaiguse, mao- ja kaksteistsõrmikuhaavandite haiguste ravim)
- 5) isosorbiidmononitrat (stenokardia ja südamepuudulikkuse ravim)
- 6) metformiin (2. tüüpi diabeedi ravim)
- 7) metformiin+vildagliptiin (2. tüüpi diabeedi ravim)
- 8) sitagliptiin (2. tüüpi diabeedi ravim)
- 9) nebivolool (hüpertensiooni ja kardiovaskulaarsete haiguste ravim)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 100 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) abirateron (eesnäärmevähi ravim)
- 2) dasatiniib (müeloidleukeemia ravim)
- 3) ganireliks (viljakushäirete ravim)
- 4) pirfenidoon (kopsufibroosi ravim)
- 5) tadalafiil (pulmonaalse hüpertensiooni ravim)
- 6) timolool+bimatoprost (glaukoomi ravim)

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

- **dasatiniib** - ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DASATINIB TEVA õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N60, DASATINIB NORAMEDA õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N60, DASATINIB ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N60;

- **beetametasoon+salitsüülhape**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DIPROSALIC nahalahus 0,5 mg+ 20 mg 1g/30 ml N1;

- **metotreksaat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TREXAN tablett 2,5 mg N100 (teisene müügiloa hoidja);

- **sitagliptiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SITAGLIPTIN GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 25mg N28, SITAGLIPTIN GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 50mg N28, SITAGLIPTIN GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28, SITAGLIPTIN SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28, SITAGLIPTIN SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28, JAZETA õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N28, Jazeta õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28, SITAGLIPTIN TEVA õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28, JUZINA õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N28;

- **sorafeniib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on Sorafenib Teva õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N112, SORAFENIB ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N112, Sorafenib Sandoz õhukese polümeerikattega tablett 200 mg N112;

- **tadalafiil**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ZENAVIL õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N28;

- **tisanidiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SIRDALUD tablett 4 mg N30, SIRDALUD tablett 2 mg N30 (teisese müügiloa hoidjad), SIRDALUD tablett 4 mg N30 (teisene müügiloa hoidja);

Lisatakse uued ravimpreparaadid ja arvutatakse uued piirhinnad järgmiste toimeainete gruppides:

-**abirateroon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ABIRATERONE SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, ABIRATERONE SANDOZ õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg N30, ABIRATERONE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, ABIRATERONE MYLAN õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, ABIRATERONE ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, ABIRATERONE VIASANA õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, Abiraterone Norameda õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, Abiraterone Teva õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, Abiraterone G.L. Pharma õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60, ABIRATERONE RICHTER õhukese polümeerikattega tablett 500 mg N60;

- **atorvastatiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SORTIS õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30 (teisene müügiloa hoidja), SORTIS õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N30 (teisene müügiloa hoidja), ATORVASTATIN ZENTIVA 20MG õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N30, ATORVASTATIN ZENTIVA 20MG õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N90, ATORVASTATIN TAD õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N60, ATORVASTATIN TAD õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N60, ATORVASTATIN TEVA õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N30, ATORVASTATIN TEVA õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N30;

- **desogestrel +etüüülöstradiool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on REGULON õhukese polümeerikattega tablett 0,15 mg+0,03 mg N63, NOVYNETTE õhukese polümeerikattega tablett 0,15 mg +0,02 mg N63;

- **esetimiib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on EZETIMIBE ELVIM tablett 10 mg N28, EZOLETA tablett 10 mg N30 (teisene müügiloa hoidja);

- **esomeprasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NEXIUM gastroresistentne tablett 40 mg N28 (teisene müügiloa hoidja), ESCADRA gastroresistentne tablett 20 mg N28, ESCADRA gastroresistentne kõvakapsel 20 mg N56, ESCADRA gastroresistentne tablett 40 mg N28, ESCADRA gastroresistentne tablett 40 mg N28 (teisene müügiloa hoidja), 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;

- **imikute toitesegu**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on Aptamil Pepti MCT 450mg N12, Aptamil Pepti MCT pulber 450 g N1;

- **isosorbiidmononitrat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on MONOSAN 20 MG tablett 20 mg N30, MONOSAN 40 MG tablett 40 mg N30, ISOMONIT 60MG toimeainet prolungeeritult vabastav tablett 60 mg N60;

- **memantiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on MEMANTINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30, MEMANTINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N60, MEMANTINE RATIOPHARM õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N28, MEMANTINE RATIOPHARM õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N56, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N28, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N56, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N28;

- **metformiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on METFORMIN ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg N120, METFORMIN ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 850 mg N120, METFORMIN ZENTIVA õhukese polümeerikattega

tablett 500 mg N120, METFOGAMMA 500 tablett 500mg N120, METFOGAMMA 850 tablett 850mg N120, METFOGAMMA 1000 tablett 1000 mg N120;

- **metformiin+vildagliptiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on IPINZAN õhukese polümeerikattega tablett 50 mg+850 mg N60, IPINZAN õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg+ 50 mg N60, VILDAGLIPTIN/METFORMIN HYDROCHLORIDE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 850 mg+ 50 mg N60, VILDAGLIPTIN/METFORMIN HYDROCHLORIDE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg+ 50 mg N60, DALTEX õhukese polümeerikattega tablett 850 mg+50 mg N60, DALTEX õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg+50 mg N60, VILSPOX õhukese polümeerikattega tablett 850 mg+50 mg N60, VILSPOX õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg+50 mg N60;

- **nebivolool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on NEBILET tablett 5 mg N90 (teisene müügiloa hoidja), NEBICARD 5 MG tablett 5 mg N60, NEBIVOLOL ACTAVIS tablett 5mg N28, NEBIVOLOL STADA tablett 5mg N100, NEBIVOLOL ACTAVIS tablett 5 mg N90, NEBICARD 5MG 5 mg tablett N90;

- **noretisteroon+östradiool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, ACTIVEELLE õhukese polümeerikattega tablett 0,5mg+1mg N28 (teisese müügiloa hoidjad), KLIOGEST õhukese polümeerikattega tablett 1 mg+2 mg N28;

- **terbinafiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TERBINAFINE SANDOZ 250 MG tablett 250 mg N30, TERBINAFINE SANDOZ 250MG tablett 250 mg N30, TERBINAFINE SANDOZ 250MG tablett 250 mg N60 (teisene müügiloa hoidja);

- **timolool+bimatoprost**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on BIMATOPROST/TIMOLOL ELVIM 5 mg +0,3 mg 1ml/3 ml N1, BIMATOPROST/TIMOLOL MYLAN silmatilgad, lahus, 5 mg+0,3 mg 1 ml, N1, BIMATOPROST/TIMOLOL ZENTIVA silmatilgad, lahus 5 mg+0,3 mg 1 ml, 3 ml N1;

- **torasemiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TRIFAS 10 MG tablett 10 mg N60 (teisene müügiloa hoidja), Torasemide Hexal tablett 10 mg N30 (teisene müügiloa hoidja);

- **tselekoksiib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on CELECOXIB ACCORD kõvakapsel 100 mg N30, CELECOXIB ACCORD kõvakapsel 200 mg N30, ACLEXA kõvakapsel 200mg N30 (teisene müügiloa hoidja), ACLEXA kõvakapsel 200 mg N30 (teisene müügiloa hoidja).

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

- **allopurinool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ALLOPURINOL ACCORD tablett 300 mg N50, ALLOPURINOL SANDOZ tablett 300mg N100;

- **diklofenak**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DICLAC ID 150 MG toimeainet modifitseeritud vabastav tablett 150 mg N100, DICLAC 100 MG toimeainet prolongeeritud vabastav tablett 100 mg N50;

- **doksütsükliin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DOXYCYCLINE VITABALANS tablett 100 mg N10, DOXYCYCLIN STADA tablett 100 mg N10;

- **formoterool**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FOMEDA EASYHALER inhaleeritav pulber 12mcg/annuses 120 annust N1;

- **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, IVABRADINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 5 mg N56, IVABRADINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablett 7,5 mg N56;
- **metüülfenidaat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on AFFENID toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 10 mg N30, AFFENID toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 20 mg N30, AFFENID toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 30 mg N30, AFFENID toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 40 mg N30, AFFENID toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 60 mg N30;
- **metüülprednisoloon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on MEDROL tablett 16 mg N50, MEDROL tablett 16 mg N50 (teisene müügiloa hoidja);
- **metoklopramiid**; ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on METOCLOPRAMIDE ACCORD tablett 10mg N50;
- **tsetirisiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on CETIRIZIN ACTAVIS õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30, CETRIX õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N100.
- **sunitiniib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 50 mg N28.

Määrusega ei muudeta piirhinda toimeainel pifenidoon, et tagada patsientidele olemasoleval hinnatasemel ravimite kättesaadavus.

Eesti Haigekassa ravimite loetelust arvatakse alates 01.01.23 välja järgmised pakendid turustamise või müügiloa lõppemise tõttu ja müügiloa hoidja teavitusel:

- 1318834 AMLODIPINE TEVA tablett 5 mg N30
- 1318946 AMLODIPINE TEVA tablett 10 mg N30
- 1443697 CITALOPRAM VITABALANS õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N30
- 1731967 IBRANCE kõvakapsel 75 mg N21
- 1731978 IBRANCE kõvakapsel 100 mg N21
- 1731989 IBRANCE kõvakapsel 125 mg N21
- 1518881 ESBRIET kõvakapsel 267 mg N252
- 1106536 VEPICOMBIN NOVUM 1 000 000RÜ õhukese polümeerikattega tablett 1 000 000 RÜ N20
- 1101924 OLICARD 60 MG toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 60 mg N50
- 1146361 ISOSORBIDE MONONITRATE VITABALANS tablett 20 mg N30
- 1533787 BYDUREON toimeainet prolongeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti pen-süstlis 2 mg N4
- 1422425 RENVELA õhukese polümeerikattega tablett 800 mg N180
- 1747740 LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 5 mg N21
- 1747762 LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 10 mg N21
- 1747784 LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 15 mg N21
- 1747807 LENALIDOMIDE TEVA kõvakapsel 25 mg N21
- 1594425 NAKLOFEN SR toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 100 mg N30
- 1594436 NAKLOFEN SR toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 100 mg N50
- 1245406 TERBINAFINE OLAINFARM 250MG tablett 250 mg N28
- 1150120 TOBEX 2X silmatilgad 0,3% 5 ml
- 1008649 CARBAMAZEPINE ORIFARM tablett 200 mg N50
- 1284386 NEBIVOLOL ORION tablett 5 mg N30

Täiendava teabe saamiseks palume pöörduda allpool toodud kontaktidel.

Alice Kivistik
Peaspetsialist
Ravimite ja meditsiiniseadmete osakond
Eesti Haigekassa
6208311