

Hea koostööpartner,

Edastame info Eesti Haigekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade muutmise määruste kohta, mis jõustuvad alates 1. aprillist 2022.

Eesti Haigekassa soodusravimite loetelu täiendatakse 100% soodusmääraga:

- toimeainet **betaiin** sisaldava ravimpreparaadiga **CYSTADANE suukaudne pulber 1 g/g 180 g N1**, ravimi esmane väljakirjutamise õigus on pediatril, sisearstil, endokrinoloogil, neuroloogil ja kardioloogil homotsüstinuuria (E72.1) lisaraviks tsüstatiini beetasüntaasi, 5,10-metüleenetrahüdrolaadi reduktaasi, kobalamiini kofaktori metabolismi puudulikkuse korral patsientidele, kelle ravi vitamiin B6, foolhappe, vitamiin B12 ja eridieediga pole piisav.
- toimeainet **sekukinumabi** sisaldava ravimpreparaatidega **COSENTYX süstelahus pen-süstlis 150mg/ml N1 ja COSENTYX süstelahus pen-süstlis 300mg/2ml N1** ning **guselkumabi** sisaldava ravimpreparaadiga **TREMFYA süstelahus pen-süstlis 100mg/ml N1**, ravimite väljakirjutamise õigus on diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril ekspertkomisjoni otsusel 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 põhjastanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud.
- toimeainet **ibrutiniib** sisaldava ravimpreparaadiga **IMBRUVICA õhukese polümeerikattega tablett 560 mg N30**, ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil C83.1 korral monoterapiana heas üldseisundis (ECOG 0-1) ravirefraktaarsele mantelrakulise lümfoomiga patsiendile (dokumenteeritud suutmatus saavutada vähemalt osalist ravivastust) või teise rea ravina patsiendile, kellel on tekkinud haiguse varajane ägenemine (<24 kuud). Ravi ibrutiniibiga teostatakse kuni haiguse progressioonini. Sama väljakirjutamise tingimus laieneb ka juba loetellu kantud ravimpreparaadile IMBRUVICA õhukese polümeerikattega tablett 140 mg N30.

Soodusravimite loetelus laiendatakse ravimite loetellu 50%-lise ja 75%-lise soodusmääraga kantud toimeainet **ursodeoksükoolhape** sisaldavate ravimpreparaatide **URSOSAN kõvakapsel 250 mg N50** ja **URSOGRIX kõvakapsel 250 mg N50**, väljakirjutamise õigusi 75%-lise soodusmääraga järgmiselt: ravimi esmane väljakirjutamise õigus on gastroenteroloogil ja pediatril diagnooside K73-K74 korral.

Soodusravimite loetelus muudetakse:

- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeainet **ustekinumab** sisaldavate ravimpreparaatide **STELARA süstelahus süstlis 90 mg/ml 0,5 ml N1** ja **STELARA süstelahus süstlis 90 mg/ml 1 ml N1**, väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril ekspertkomisjoni otsusel 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 põhjastanud 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. Sama otsuse alusel muudetakse ravimite loetellu kantud toimeainet **risankizumab** sisaldava ravimpreparaadi **SKYRIZI süstelahus pen-süstlis 150 mg/ml N1** väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: et ravimi väljakirjutamise õigus on diagnoosi L40 korral dermatoveneroloogil ja pediatril ekspertkomisjoni otsusel 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 põhjastanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud.
- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeainet **okskarbacepiin, lamotrigiin, topiramaat, gabapentiin, pregabaliin, levetiratsetaam** sisaldavate ravimpreparaatide väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: epilepsia (G40) näidustuse korral on ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil.
- ravimite loetellu 100%-lise soodusmääraga kantud toimeainet **olapariibi** sisaldavad ravimid **LYNPARZA õhukese polümeerikattega tablett 100 mg N56** ning **LYNPARZA õhukese polümeerikattega tablett 150mg N56** väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi

väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnooside C48, C56 ja C57.0 korral monoteeraapiaks levinud (FIGO III ja IV staadium) BRCA mutatsiooniga (idurakuline või somaatiline) madalalt diferentseerunud epiteliaalse munasarja-, munajuha või primaarse peritoneaalvähiga täiskasvanud patsientide säilitusraviks, kellel on saavutatud ravivastus (täielik või osaline vastus) pärast esimese rea plaažinapõhise keemiaravi lõpetamist või retsidiveerunud haiguse korral patsientidele, keda on eelnevalt ravitud kahe või enama plaažinapõhise keemiaraviga ning kes on saanud osalise või täieliku ravivastuse viimasele plaažinapõhisele keemiaravile. Retsidiveerunud haiguse korral on soodustusega väljakirjutamise õigus kuni 24 kuuks, v.a juhul, kui ravi on alustatud enne 01.04.2022. Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi olapariibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 1. juulit 2020. a.

Soodusravimite loetelus täiendatakse ravimite loetellu 75%-lise soodusmääraga kantud eritoitesegude Aptamil Allergy Care, Aptamil Digestive Care, Frisolac Gold Pep, Frisolac Gold Pep AC, Neocate, Neocate Syneo ja Neocate Junior väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus on allergilise ja toidu poolt põhjustatud gastroenteriidi ning koliidi (K52.2), mujal klassifitseerimata talumatusest tingitud väärimeendumise e malabsorptsiooni (K90.4), muu atoopilise dermatiidi (L20.8), söödud toidu põhjustatud dermatiidi (L27.2), L50 urtikaaria e nõgeslööbe (L50), söögitoru muude täpsustatud haiguste (K22.8), kahjulikust toidureaktsioonist põhjustatud anafülaktilise šoki (T78.0), mujal klassifitseerimata kahjulike toidureaktsioonide (T78.1) ja täpsustamata anafülaktilise šoki (T78.2) puhul lehmapiimavalgu talumatusega 1-2-aastastele lastele, kes on esimesel eluaastal tarvitanud aminohapete segu ning kes täielikult hüdrolyüsitud piimasegu ei talu. Jätkuv vajadus aminohapete segule peab olema tõestatud preparaadi esmasel määramisel ja 6 kuu möödudes. Sama otsuse alusel täiendatakse imikute toitesegude Aptamil Allergy Care, Aptamil Digestive Care, Frisolac Gold Pep, Frisolac Gold Pep AC, Neocate, Neocate Syneo väljakirjutamise tingimusi järgmiselt: ravimi väljakirjutamise õigus alla 1-aastastele lastele allergilise ja toidu poolt põhjustatud gastroenteriidi ning koliidi (K52.2), mujal klassifitseerimata talumatusest tingitud väärimeendumise e malabsorptsiooni (K90.4), muu atoopilise dermatiidi (L20.8), söödud toidu põhjustatud dermatiidi (L27.2), L50 urtikaaria e nõgeslööbe (L50), söögitoru muude täpsustatud haiguste (K22.8), kahjulikust toidureaktsioonist põhjustatud anafülaktilise šoki (T78.0), mujal klassifitseerimata kahjulike toidureaktsioonide (T78.1) ja täpsustamata anafülaktilise šoki (T78.2) puhul.

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) amorolfiin (küünte seenhaiguste ravim)
- 2) isokonasool (naha seenhaiguste ravim)
- 3) linesoliid (infektsioonhaiguste ravim)
- 4) torasemiid (toetav ravim neerupuudulikkuse korral)
- 5) oseltamiviir (gripiviirusevastane ravim)
- 6) tselekoksiib (osteoartroosi ja reumatoidartriidi toetav ravim)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 75 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) bisoprolol (südamepuudulikkuse ja hüpertensiooni ravim)
- 2) desogestrel (raseduse vältimine)
- 3) esetimiib (hüperkolesteroleemia ja kardiovaskulaarsete haiguste ravim)
- 4) indapamiid (hüpertensiooni ravim)
- 5) levonorgestrel (raseduse vältimine)
- 6) mometasoon (allergia ravim)
- 7) tisanidiin (spasmide ravim)

Ravimite loetelu soodustuse protsendiga 100 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

- 1) adalimumab (autoimmuunhaiguste ravim)
- 2) asatiopriin (immunosupressant)
- 3) deksametasoon (reumaatiliste ja autoimmuunsete haiguste ravim)
- 4) glekapreviir + pibrentasviiri (C-viirushepatiidi ravim)

- 5) tenofoviirdisoproksiil + emtritsitabiin (HIV1-viirusevastane ja profülaktika ravim)
- 6) palbotsikliib (rinnavähi ravim)
- 7) püridostigmiinbromiid (*müasteenia* ravim)
- 8) sunitiniib (kasvajavastane ravim)
- 9) venlafaksiin (psüühikahäirete ravim)

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

- **levonorgestreel;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe DONASERT intrauteriinne ravivahend 52 mg N1, MIRENA intrauteriinne ravivahend 52 mg N1;
- **linesoliid;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on LINEZOLID ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 600 mg N10, APEL õhukese polümeerikattega tablett 600 mg N10;
- **sunitiniib;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 50 mg N28, Sunitinib Teva 12,5 mg kõvakapsel N28, Sunitinib Teva 50 mg kõvakapsel N28, SUNITINIB MYLAN kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB MYLAN kõvakapsel 50 mg N28, SUNITINIB ACCORD kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB ACCORD kõvakapsel 25mg N28, SUNITINIB ACCORD kõvakapsel 50mg N28, Sunitinib Zentiva kõvakapsel 12,5mg N28, Sunitinib Zentiva kõvakapsel 50 mg N28, SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB SANDOZ kõvakapsel 50 mg N28, SUNITINIB NORAMEDA kõvakapsel 12,5 mg N28, SUNITINIB NORAMEDA kõvakapsel 50mg N28;

Lisatakse uued ravimpreparaadid ja arvutatakse uued piirhinnad järgmiste toimeainete gruppides:

- **adalimumab;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on HUKYNDRA süstelahus pen-süstlis 40 mg 0,4 ml/0,4 ml N2, HUKYNDRA süstelahus süstlis 40 mg 0,4 ml/0,4 ml N2, HUKYNDRA süstelahus pen-süstlis 40 mg 0,4 ml/0,4 ml N1, HUKYNDRA süstelahus süstlis 40 mg 0,4 ml/0,4 ml N1, AMGEVITA süstelahus pen-süstlis 40 mg 0.8 ml/0.8 ml N2, AMGEVITA süstelahus süstlis 40 mg 0,8 ml/0,8 ml N2, IDACIO süstelahus pen-süstlis 40 mg 0.8 ml/40 mg N2, HYRIMOZ süstelahus pen-süstlis 40 mg/0,8 ml N2, HYRIMOZ süstelahus süstlis 40 mg/0,8 ml N2, HYRIMOZ süstelahus süstlis 20 mg 0.4 ml/0.4 ml N2, HUMIRA süstelahus süstlis 20 mg 0.2 ml N2;
- **amorolfiin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on LOCERYL ravimküünelakk 50 mg/ml 2,5ml N1 (teisene müügiloo hoidja), EXOLORFIN ravimküünelakk 50mg 1ml/2.5ml N1;
- **asatiopriin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on IMURAN 50 MG õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N100 (teisene müügiloo hoidja), ATSIMUTIN õhukese polümeerikattega tablett 50 mg N100;
- **bisoprolool;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on BISOPROLOL VITABALANS tablett 10mg N100, BISOPROLOL VITABALANS tablett 5mg N100, BISOPROLOL ZENTIVA tablett 5mg N30, BISOPROLOL ZENTIVA tablett 10mg N30;
- **deksametasoon;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DEXAMETHASON KRKA tablett 4 mg N20 (teisene müügiloo hoidja), NODEXON tablett 4 mg N20, NODEXON tablett 8 mg N20, NODEXON tablett 20 mg N20,
- **desogestreel;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on CERAZETTE tablett 75 mcg N28x3, CERAZETTE õhukese polümeerikattega tablett 75 mcg N84 (teisene müügiloo hoidja), DELAMONIE õhukese polümeerikattega tablett 75 mcg N84, DESIRETT õhukese polümeerikattega tablett 75 mcg N28;
- **esetimiib;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, EZOLETA tablett 10 mg N30 (teisesed müügiloo hoidjad), EZOLETA tablett 10 mg N60 (teisene müügiloo hoidja);
- **indapamiid;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe TERTENSIF SR toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 1,5 mg N30 (teisene müügiloo hoidja), RAWEL SR toimeainet

prolongeeritult vabastav tablett 1,5 mg N30, INDAMAX toimeainet prolongeeritult vabastav tablett 1,5 mg N30;

- **isokonasool**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TRAVOGEN kreem 10 mg/g 30 g N1 (teisese müügiloa hoidjad)

- **mometasoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on KALMENTE ninasprei 50 mcg/annuses 140d N1, NASOMETIN ninasprei 50 mcg/annuses 140d, BRESO ninasprei 50mcg/annuses 140d N1;

- **oseltamiviir**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on SEGOSANA kõvakapsel 75 mg N10, EBILFUMIN kõvakapsel 75 mg N10;

- **tenofoviirdisoproksiil +emtritsitabiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 245 mg+200 mg N30, EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL ACCORDPHARMA õhukese polümeerikattega tablett 245 mg+200mg N30, EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA õhukese polümeerikattega tablett 245 mg+200 mg N30, EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN õhukese polümeerikattega tablett 245 mg+200 mg N30;

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

- **tselekoksiib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on ACLEXA kõvakapsel 200 mg N30 (teisese müügiloa hoidjad);

- **venlafaksiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75 mg N30 (teisene müügiloa hoidja), ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30 (teisese müügiloa hoidjad), VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 75 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75 mg N28, VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 150 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N28, VENLAGAMMA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75 mg N30, VENLAGAMMA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30;

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

- **ambrisentaan**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on AMBRISANTAN NORAMEDA õhukese polümeerikattega tablett 5mg N30, AMBRISANTAN NORAMEDA õhukese polümeerikattega tablett 10mg N30,

- **febuksostaat**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on FEBUXOSTAT TEVA õhukese polümeerikattega tablett 80 mg N28, FEBUXOSTAT TEVA õhukese polümeerikattega tablett 120 mg N28, DRUNILER õhukese polümeerikattega tablett 80 mg N28, DRUNILER õhukese polümeerikattega tablett 120 mg N28, , FEBUXOSTAT ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 80 mg N28, FEBUXOSTAT ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablett 120 mg N28;

- **okskarbapepiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on OXCARBAZEPINE TEVA õhukese polümeerikattega tablett 300mg N50, OXCARBAZEPINE TEVA õhukese polümeerikattega tablett 600 mg N50;

- **risperidoon**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on RISPERIDON ACTAVIS 2MG õhukese polümeerikattega tablett 2 mg N60, RISPERIDON ACTAVIS 4 mg N60 õhukese polümeerikattega tablett 4 mg N60, MEDORISPER õhukese polümeerikattega tablett 1 mg N60, MEDORISPER õhukese polümeerikattega tablett 2 mg N60, MEDORISPER õhukese polümeerikattega tablett 3 mg N60;

- **sevelameer**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on SEVELAMER AUXILIA õhukese polümeerikattega tablett 800 mg N180.

Eesti Haigekassa ravimite loetelust arvatakse alates 01.04.22 välja järgmised pakendid turustamise või müügiloa lõppemise tõttu ja müügiloa hoidja teavitusel:

1395121 AMARYL tablett 6 mg N30
1028630 AUGMENTIN õhukese polümeerikattega tablett 500 mg + 125 mg N14
1157644 CORYOL tablett 25 mg N30
1011429 DIFFERIN geel 1 mg 1 g / 30 g N1
1038057 IMMUNINE süste-/infusioonilahuse pulber ja lahusti 600RÜ N1
1122567 LACIPIL 6 MG õhukese polümeerikattega tablett 6 mg N28
1729166 MYSILDECARD õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N90
1218866 NOXAFIL suukaudne suspensioon 40 mg/ml 105 ml N1
1659674 OXIDRAXIB õhukese polümeerikattega tablett 90 mg N14
1659809 OXIDRAXIB õhukese polümeerikattega tablett 120 mg N14
1379303 TAFLOTAN silmatilgad, lahus 0,015 mg / 1 ml 0,3 ml N30
1036213 VEPESID pehmekapsel 100 mg N10
1581599 RANITIDINE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 150 mg N60
1582028 RANITIDINE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 300 mg N30
1134986 RANISAN 150 MG õhukese polümeerikattega tablett 150 mg N60
1334449 SIMVASTATIN ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30
1334539 SIMVASTATIN ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 20 mg N30
1334629 SIMVASTATIN ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 40 mg N30
1028696 TIOTIL tablett 50 mg N100
1015399 TRAMAL rektaalsuposiit 100 mg N5
1657290 PREGAGAMMA kõvakapsel 75 mg N14
1657346 PREGAGAMMA kõvakapsel 75 mg N56
1746200 VILDAGLIPTIN/METFORMIN TEVA õhukese polümeerikattega tablett 850 mg + 50 mg N60
1746266 VILDAGLIPTIN/METFORMIN TEVA õhukese polümeerikattega tablett 1000 mg+50 mg N60
1249758 NOLPAZA gastroresistentne tablett 20mg N14 (kättesaadav käsimüügiravimina)
1121870 ACETERIN õhukese polümeerikattega tablett 10 mg N30 (kättesaadav käsimüügiravimina)

Määrusega ei muudeta piirhinda toimeainetel adalimumab, desogestrel ja tisanidiin, 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