

Tervise- ja tööministri 22. detsembri 2017. a
määruse nr 68 "Sotsiaalministri 24. septembri
2002. a määruse nr 112 "Eesti Haigekassa
ravimite loetelu" muutmine"
lisa
Sotsiaalministri 24. septembri 2002. a määruse nr
112 "Eesti Haigekassa ravimite loetelu"
lisa

EESTI HAIGEKASSA RAVIMITE LOETELU

Lisatakse read järgmises sõnastuses:

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1696204	alendroonhape+koleka ltsiferool, 70mg+5600RÜ	M05BB03	ALENDRONIC ACID/ COLECALCIFEROL SANDOZ, tablett, 4TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50						
					75	M80-M80					patsientidele, kelle lülisamba või reieluukaela mineraalne tihedus on -2,5 SD või vähem DEXA meetodil määratuna
1696226	alendroonhape+koleka ltsiferool, 70mg+5600RÜ	M05BB03	ALENDRONIC ACID/ COLECALCIFEROL SANDOZ, tablett, 12TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50						
					75	M80-M80					patsientidele, kelle lülisamba või reieluukaela mineraalne tihedus on -2,5 SD või vähem DEXA meetodil määratuna
1635139	amoksitsilliin+klavulaa nhape, 500mg+125mg	J01CR02	BETAKLAV, õhukese polümeerikattega tablett, 14TK	KRKA d.d., Novo mesto	50						
1635230	amoksitsilliin+klavulaa nhape, 875mg+125mg	J01CR02	BETAKLAV, õhukese polümeerikattega tablett, 14TK	KRKA d.d., Novo mesto	50						
1638693	dimetüülfumaraat, 120mg	N07XX09	TECFIDERA, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Biogen Idec Ltd	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks patsientidele, kellele beetainterferoon on meditsiiniliselt vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks või talumatuks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1638705	dimetüülfumaraat, 240mg	N07XX09	TECFIDERA, gastroresistentne kõvakapsel, 56TK	Biogen Idec Ltd	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks patsientidele, kellele beetainterferoon on meditsiiniliselt vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks või talumatuks
1756942	flekainiid, 100mg	C01BC04	TAMBOCOR, tablett, 60TK	Teva B.V.	50						
1665301	gestodeen+etünüülöstr adiool, 0,075mg+0,02mg	G03AA10	BRILLEVE, tablett, 63TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50						
					75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral
1665334	gestodeen+etünüülöstr adiool, 0,075mg+0,03mg	G03AA10	BRILLEVE, tablett, 63TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral
					50						
1603145	gliklasiid, 30mg	A10BB09	GLICLAZIDE KRKA, toimeainet modifitseeritult vabastav tablett, 60TK	KRKA d.d., Novo mesto	75	E14-E14, E11-E11					
					50						
1551945	gliklasiid, 60mg	A10BB09	GLICLAZIDE KRKA 60 MG, toimeainet modifitseeritult vabastav tablett, 60TK	KRKA d.d., Novo mesto	75	E14-E14, E11-E11					
					50						
7017476	L-tsitrulliin,		L-CITRULLINE, pulber, 100g N10	SHS International Ltd	50						
1621998	memantiin, 10mg	N06DX01	MANTOMED, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Medochemie Ltd.	50						
1622023	memantiin, 10mg	N06DX01	MANTOMED, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Medochemie Ltd.	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1621819	memantiin, 20mg	N06DX01	MANTOMED, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Medochemie Ltd.	50						
1237429	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBIVOLOL STADA, tablett, 100TK	STADA Arzneimittel AG	75	I47-I49	Kardioloog, Pediaater	esmane			
					50						
					75	I15-I15, I50-I50, I10- I13					
1720628	olmesartaanmedokso miil+amlodipiin, 40mg+10mg	C09DB02	OLSSA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	HCS bvba	50						
					75	I10-I13, I15-I15					
1720538	olmesartaanmedokso miil+amlodipiin, 40mg+5mg	C09DB02	OLSSA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	HCS bvba	75	I10-I13, I15-I15					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1622203	pomalidomiid, 1mg	L04AX06	IMNOVID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe Ltd	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsidiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgemüeloomiga täiskasvanud patsiendil, kelle eelnevad raviskeemid on sisaldanud bortesomiibi, talidomiidi (ainult vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendid) ja lenalidomiidi, kuid kelle haigus on viimase ravikuuri ajal või 6 kuud pärast ravi lõpetamist progresseerunud või retsidiveerunud, ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi pomalidomiidiga on</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
											ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1622214	pomalidomiid, 2mg	L04AX06	IMNOVID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe Ltd	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsidiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgemüeloomiga täiskasvanud patsiendil, kelle eelnevad raviskeemid on sisaldanud bortesomiibi, talidomiidi (ainult vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendid) ja lenalidomiidi, kuid kelle haigus on viimase ravikuuri ajal või 6 kuud pärast ravi lõpetamist progresseerunud või retsidiveerunud, ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi pomalidomiidiga on</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
											ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1622225	pomalidomiid, 3mg	L04AX06	IMNOVID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe Ltd	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgemüeloomiga täiskasvanud patsiendil, kelle eelnevad raviskeemid on sisaldanud bortesomiibi, talidomiidi (ainult vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendid) ja lenalidomiidi, kuid kelle haigus on viimase ravikuuri ajal või 6 kuud pärast ravi lõpetamist progresseerunud või retsiveerunud, ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi pomalidomiidiga on</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
											ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1622236	pomalidomiid, 4mg	L04AX06	IMNOVID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe Ltd	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgemüeloomiga täiskasvanud patsiendil, kelle eelnevad raviskeemid on sisaldanud bortesomiibi, talidomiidi (ainult vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendid) ja lenalidomiidi, kuid kelle haigus on viimase ravikuuri ajal või 6 kuud pärast ravi lõpetamist progresseerunud või retsiveerunud, ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi pomalidomiidiga on</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
											ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.
1701997	pregabaliin, 150mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD HEALTHCARE, kõvakapsel, 14TK	Accord Healthcare Limited	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					50						
					75	G63.2-G63.2	Endokrinoloog, Neuroloog	esmane		ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1702011	pregabaliin, 150mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD HEALTHCARE, kõvakapsel, 56TK	Accord Healthcare Limited	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					50						
					75	G63.2-G63.2	Endokrinoloog, Neuroloog	esmane		ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1701830	pregabaliin, 75mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD HEALTHCARE, kõvakapsel, 14TK	Accord Healthcare Limited	50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					75	G63.2-G63.2	Endokrinoloog, Neuroloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1701852	pregabaliin, 75mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD HEALTHCARE, kõvakapsel, 56TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75	G63.2-G63.2	Neuroloog, Endokrinoloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1656952	trametiniib, 0,5mg	L01XE25	MEKINIST, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Novartis Europharm Limited	100	C43-C43	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) otsuse alusel BRAF V600 mutatsiooniga kaugelearenenud mitteresetseeritava või metastaatilise (IIIc-IV st) melanoomi raviks juhul, kui patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1 ning eelneva 3 ravikuu järel (ravi alustamisel) ja edaspidi 3-kuulise intervalliga hinnatuna püsib haigus vähemalt stabiilsena (KT- või/ja muu asjakohase uuringu alusel hinnatuna haiguse progressiooni ei esine). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi trametiniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1656985	trametiniib, 2mg	L01XE25	MEKINIST, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Novartis Europharm Limited	100	C43-C43	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) otsuse alusel BRAF V600 mutatsiooniga kaugelearenenud mitteresetseeritava või metastaatilise (IIIc-IV st) melanoomi raviks juhul, kui patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1 ning eelneva 3 ravikuu järel (ravi alustamisel) ja edaspidi 3-kuulise intervalliga hinnatuna püsib haigus vähemalt stabiilsena (KT- või/ja muu asjakohase uuringu alusel hinnatuna haiguse progressiooni ei esine). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi trametiniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.01.2018.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1704181	valsartaan+sakubitrilil, 102,8mg+97,2mg	C09DX04	ENTRESTO, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Novartis Europharm Limited	75	I50-I50	Kardioloog	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II–IV funktsionaalklassi, kelle ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt 6 kuud püsivalt ravitud Euroopa ravijuhendi järgse AKE-inhibiitori või ARB eesmärknusega (selle dokumenteeritud talumatuse korral vähemalt keskmise annusega), kombinatsioonis maksimaalses talutavas annuses beetablokaatoriga ning kellel kaksikravile mineralokortikoidiretse ptori antagonisti lisamise järgselt südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1704147	valsartaan+sakubitrilil, 25,7mg+24,3mg	C09DX04	ENTRESTO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Novartis Europharm Limited	75	I50-I50	Kardioloog	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II–IV funktsionaalklassi, kelle ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt 6 kuud püsivalt ravitud Euroopa ravijuhendi järgse AKE-inhibiitori või ARB eesmärknusega (selle dokumenteeritud talumatuse korral vähemalt keskmise annusega), kombinatsioonis maksimaalses talutavas annuses beetablokaatoriga ning kellel kaksikravile mineralokortikoidiretse ptori antagonisti lisamise järgselt südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1704169	valsartaan+sakubitrilil, 51,4mg+48,6mg	C09DX04	ENTRESTO, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Novartis Europharm Limited	75	I50-I50	Kardioloog	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II–IV funktsionaalklassi, kelle ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt 6 kuud püsivalt ravitud Euroopa ravijuhendi järgse AKE-inhibiitori või ARB eesmärknusega (selle dokumenteeritud talumatuse korral vähemalt keskmise annusega), kombinatsioonis maksimaalses talutavas annuses beetablokaatoriga ning kellel kaksikravile mineralokortikoidiretse ptori antagonisti lisamise järgselt südamepuudulikkuse sümptomid endiselt püsivad või süvenevad

Muudetakse read ja sõnastatakse järgmiselt:

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused	
1644904	alfafollitropiin, 150RÜ 0.25ml	G03GA05	BEMFOLA, süstelahus pen- süstlis, 0.25ml 1TK	Gedeon Richter Plc.	50							
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks		
1644915	alfafollitropiin, 225RÜ 0.375ml	G03GA05	BEMFOLA, süstelahus pen- süstlis, 0.375ml 1TK	Gedeon Richter Plc.	50							
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks		
1173855	alfafollitropiin, 300RÜ 0.5ml	G03GA05	GONAL-F, süstelahus pen- süstlis, 0.5ml 1TK	Merck Serono Europe Limited	50							
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks		
1628636	alfafollitropiin, 300RÜ 0.5ml	G03GA05	OVALEAP, süstelahus, 0.5ml 1TK	Teva B.V.	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9					41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50							
1644926	alfafollitropiin, 300RÜ 0.5ml	G03GA05	BEMFOLA, süstelahus pen- süstlis, 0.5ml 1TK	Gedeon Richter Plc.	50							
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks		

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1213513	alfafollitropiin, 450RÜ 0.75ml	G03GA05	GONAL-F, süstelahus pen- süstlis, 0.75ml 1TK	Merck Serono Europe Limited	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1628647	alfafollitropiin, 450RÜ 0.75ml	G03GA05	OVALEAP, süstelahus, 0.75ml 1TK	Teva B.V.	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1644937	alfafollitropiin, 450RÜ 0.75ml	G03GA05	BEMFOLA, süstelahus pen- süstlis, 0.75ml 1TK	Gedeon Richter Plc.	50	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					100						
1035784	alfafollitropiin, 75RÜ	G03GA05	GONAL-F, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	Merck Serono Europe Limited	50	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					100						
1644892	alfafollitropiin, 75RÜ 0.125ml	G03GA05	BEMFOLA, süstelahus pen- süstlis, 0.125ml 1TK	Gedeon Richter Plc.	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1173866	alfafollitropiin, 900RÜ 1.5ml	G03GA05	GONAL-F, süstelahus pen- süstlis, 1.5ml 1TK	Merck Serono Europe Limited	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1628658	alfafollitropiin, 900RÜ 1.5ml	G03GA05	OVALEAP, süstelahus, 1.5ml 1TK	Teva B.V.	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
1327834	alfafollitropiin+alfalutro- piin, 150RÜ+75RÜ	G03GA30	PERGOVERIS, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	Merck Serono Europe Limited	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1580969	alfakooriongonadotropi- in, 250mcg 0.5ml	G03GA08	OVITRELLE, süstelahus pen- süstlis, 0.5ml 1TK	Merck Serono Europe Limited	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
1459357	alfakorifollitropiin, 100mcg 0.5ml	G03GA09	ELONVA, süstelahus, 0.5ml 1TK	Merck Sharp & Dohme Ltd	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
1459391	alfakorifollitropiin, 150mcg 0.5ml	G03GA09	ELONVA, süstelahus, 0.5ml 1TK	Merck Sharp & Dohme Ltd	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
1046810	alfalutropiin, 75RÜ	G03GA07	LUVÉRIS, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	Merck Serono Europe Limited	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1099403	beetafolliitropiin, 300RÜ 0.36ml	G03GA06	PUREGON, süstelahus, 0.525ml 1TK	Merck Sharp & Dohme Ltd	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1215111	beetafolliitropiin, 900RÜ 1.08ml	G03GA06	PUREGON, süstelahus, 1.23ml 1TK	Merck Sharp & Dohme Ltd	50	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					100						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1275768	dasatiniib, 50mg	L01XE06	SPRYCEL, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi(vähemalt 3 hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele,kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi, eelnev ravi imatiniibiga annuses 600mg on ebaõnnestunud või osutunud talumatuks (imatiniibravi on põhjustanud III või IV astme kõrvaltoime või üle 3 kuu püsinud II astme kõrvaltoime CTC klassifikatsiooni järgi) ning ravi alustatakse kuni kolmanda rea ravina; ravi võib jätkata kuni hematoloogilise ravivastuse püsimiseni (haigus ei progresseeru dasatiniibravi foonil). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi dasatiniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 1. oktoobrit 2009. a.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1433315	everoliimus, 10mg	L01XE10	AFINITOR, tablett, 30TK	Novartis Europharm Limited	100	C78-C78, C25-C25, C34-C34, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamise näidustatus everoliimusega on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: diagnoositud kaugelearenenud kõrgelt diferentseerunud (täielikult) mitteresetseeritav progresseeruva kuluga seedetraktist, kopsust või pankreasest lähtunud neuroendokriinne kasvaja ning süsteemne keemiaravi ja/või ravi somatostatiini analoogiga on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1433281	everoliimus, 5mg	L01XE10	AFINITOR, tablett, 30TK	Novartis Europharm Limited	100	C78-C78, C25-C25, C34-C34, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamise näidustatus everoliimusega on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: diagnoositud kaugelearenenud kõrgelt diferentseerunud (täielikult) mitteresetseeritav progresseeruva kuluga seedetraktist, kopsust või pankreasest lähtunud neuroendokriinne kasvaja ning süsteemne keemiaravi ja/või ravi somatostatiini analoogiga on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks
1012059	ganireliks, 0,25mg 0.5ml	H01CC01	ORGALUTRAN, süstelahus, 0.5ml 1TK	Merck Sharp & Dohme Ltd	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1648403	gosereliin, 10,8mg	L02AE03	RESELIGO, implantaat süstlis, 1TK	Alvogen IPCo S.ar.l.	100	N97.0-N97.9, Z31.0-Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					75	N80-N80				III-IV astme endometrioosi põdevatele patsientidele	
					50						
					100	C61-C61	Uroloog, Onkoloog			lokaalse või lokaalselt levinud ja kõrge riskiga eesnäärmevähiga patsientidele (kliiniline staadium >=T2c või Gleasoni skoor 8-10 või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne reseksioonipiir) multimodaalse ravi osana kuni 2 aasta vältel	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1002621	gosereliin, 3,6mg	L02AE03	ZOLADEX, implantaat, 1TK	AstraZeneca UK Limited	100	C61-C61	Uroloog, Onkoloog				lokaalse või lokaalselt levinud ja kõrge riskiga eesnäärmevähiga patsientidele (kliiniline staadium >=T2c või Gleasoni skoor 8-10 või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne resektsioonipiir) multimodaalse ravi osana kuni 2 aasta vältel
					75	N80-N80				III-IV astme endometrioosi põdevatele patsientidele	
					50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1648425	gosereliin, 3,6mg	L02AE03	RESELIGO, implantaat süstlis, 1TK	Alvogen IPCo S.ar.l.	100	C61-C61	Onkoloog, Uroloog				lokaalse või lokaalselt levinud ja kõrge riskiga eesnäärmevähiga patsientidele (kliiniline staadium >=T2c või Gleasoni skoor 8-10 või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne resektsioonipiir) multimodaalse ravi osana kuni 2 aasta vältel
					50						
					75	N80-N80				III-IV astme endometriooosi põdevatele patsientidele	
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1548592	imatiniiib, 100mg	L01XE01	IMATINIB ZENTIVA 100 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Zentiva k.s.	100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kelle ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagnoositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena
					100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1549009	imatinib, 100mg	L01XE01	IMATINIB SANOSWISS 100MG, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	UAB SanoSwiss	100	C49.9-C49.9, C16- C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagno ositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena
					100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1566413	imatiniib, 100mg	L01XE01	MEAXIN, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	KRKA d.d., Novo mesto	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagnoositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1588417	imatiniib, 100mg	L01XE01	IMATINIB GRINDEKS, kõvakapsel, 120TK	AS Grindeks	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoologi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoologi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagnoositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1604900	imatiniib, 100mg	L01XE01	IMATINIB TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Teva B.V.	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoologi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoologi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagnoositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1619726	imatiniib, 100mg	L01XE01	IMATINIB ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Accord Healthcare Limited	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16- C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagno ositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1658448	imatiniib, 100mg	L01XE01	GLIPOX, kõvakapsel, 120TK	UAB Norameda	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoologi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoologi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagnoositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1549043	imatinib, 400mg	L01XE01	IMATINIB SANOSWISS 400MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	UAB SanoSwiss	100	C49.9-C49.9, C16- C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatinibiiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagno ositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloomuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena
					100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatinibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1658471	imatiiniib, 400mg	L01XE01	GLIPOX, kõvakapsel, 30TK	UAB Norameda	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt kolme hematoologi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi ning imatiiniibravi foonil püsib hematoloogiline ravivastus (haigus ei progresseeru)
					100	C49.9-C49.9, C16-C20	Onkoloog			patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoologi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele:diagno ositud KIT-positiivne mitteopereeritav või metastaseerunud pahaloormuline gastrointestinaalne stromaaltruumor ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena	
1013319	kapetsitabiin, 150mg	L01BC06	XELODA, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Roche Registration Limited	100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
					100	C22-C25	Onkoloog			biliopankreaatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks	
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1534205	kapetsitabiin, 150mg	L01BC06	CAPECITABINE NORAMEDA, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	UAB Norameda	100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks
					50						
					100	C18-C20	Onkoloog			kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliativseks monokemoteraapiaks	
1567986	kapetsitabiin, 150mg	L01BC06	CAPECITABINE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Accord Healthcare Limited	100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliativseks monokemoteraapiaks
					50						
					100	C22-C25	Onkoloog			biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks	
1568156	kapetsitabiin, 150mg	L01BC06	CAPECITABINE TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Teva B.V.	50						
					100	C18-C20	Onkoloog			kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliativseks monokemoteraapiaks	
					100	C22-C25	Onkoloog			biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks	
1013308	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	XELODA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Roche Registration Limited	100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliativseks monokemoteraapiaks
					50						
					100	C22-C25	Onkoloog			biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1534216	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	CAPECITABINE NORAMEDA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	UAB Norameda	50						
					100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks
					100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
1540099	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	CAPECITABINE ZENTIVA 500 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Zentiva k.s.	100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
					100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks
					50						
1544004	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	CAPECITABINE SANDOZ, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50						
					100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
					100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks
1568055	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	CAPECITABINE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Accord Healthcare Limited	50						
					100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
					100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1342190	nilotiniib, 200mg	L01XE08	TASIGNA, kõvakapsel, 112TK	Novartis Europharm Limited	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi (vähemalt 3 hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele, kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi, eelnev ravi imatiniibiga annuses 600mg on ebaõnnestunud või osutunud talumatuks (imatiniibravi on põhjustanud III või IV astme kõrvaltoime või üle 3 kuu püsinud II astme kõrvaltoime CTC klassifikatsiooni järgi) ning ravi alustatakse kuni kolmanda rea ravina; ravi võib jätkata kuni hematoloogilise ravivastuse püsimiseni (haigus ei progresseeru nilotiniibravi foonil). Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi nilotiniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 1. oktoobrit 2009. a.
1107739	siroliimus, 1mg	L04AA10	RAPAMUNE, kaetud tablett, 30TK	Pfizer Limited	100	D18.1-D18.1	Pulmonoloog				lümfangioleiomiomatoosi näidustusel
					100	Z94-Z94, T86-T86					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1249938	sorafeniib, 200mg	L01XE05	NEXAVAR, õhukese polümeerikattega tablett, 112TK	Bayer AG	100	C22-C22	Onkoloog				kuni haiguse progressseerumiseni, ku i ravi alustamise sorafeniibiga on hinnanud konsiilium (vähemalt 3 onkoloogi) vastavaks järgmistele kriteeriumidele: diagnoositud kaugelearenenud hepatotsellulaarne kartsinoom, patsiendi üldseisund on hea (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi) ning maksa funktsioon ei ole oluliselt häiritud. Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi sorafeniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 1. oktoobrit 2010. a.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumis heledarakulise neeru kartsinoomi teise rea ravina pärast interferooni sisaldava ravi ebaõnnestumist patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine sorafeniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt kahe onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1, haiguse prognoos Hengi kriteeriumide järgi hea või keskmine ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1353305	sunitiniib, 12,5mg	L01XE04	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Limited	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumis heledarakulise neeru kartsinoomi esimese rea ravina või teise rea ravina pärast interferooni sisaldava ravi ebaõnnestumist patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine sunitiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt kahe onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1, haiguse prognoos Hengi kriteeriumide järgi hea või keskmine ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1353293	sunitiniib, 25mg	L01XE04	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Limited	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumis heledarakulise neeru kartsinoomi esimese rea ravina või teise rea ravina pärast interferooni sisaldava ravi ebaõnnestumist patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine sunitiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt kahe onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1, haiguse prognoos Hengi kriteeriumide järgi hea või keskmine ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1353282	sunitiniib, 50mg	L01XE04	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Limited	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumis heledarakulise neeru kartsinoomi esimese rea ravina või teise rea ravina pärast interferooni sisaldava ravi ebaõnnestumist patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine sunitiniibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt kahe onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1, haiguse prognoos Hengi kriteeriumide järgi hea või keskmine ning mitte enam kui 3 ravikuu möödumisel on saavutatud täielik või osaline ravivastus või haigus püsib stabiilsena

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused	
1400421	triptoreliin, 11,25mg	L02AE04	DIPHERELINE 11,25 MG, toimeainet prolongeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti, 1TK	Ipsen Pharma	50							
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
					100	C61-C61	Uroloog, Onkoloog				lokaalse või lokaalselt levinud ja kõrge riskiga eesnäärmevähiga patsientidele (kliiniline staadium >=T2c või Gleasoni skoor 8-10 või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne resektsioonipiir) multimodaalse ravi osana kokkuvõttes kuni 2 aasta vältel, ravimi väljakirjutamise õigus alates 13. ravinädalast	
					75	E22.8-E22.8	Pediaater, Endokrinoloog					
					75	N80-N80	Günekoloog				III-IV astme endometriooosi põdevatele patsientidele	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused	
1040397	triptoreliin, 3,75mg	L02AE04	DIPHERELINE 3,75 MG, toimeainet prolongeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti, 1TK	Ipsen Pharma	50							
					75	E22.8-E22.8	Pediaater, Endokrinoloog					
					100	C61-C61	Uroloog, Onkoloog				lokaalse või lokaalselt levinud ja kõrge riskiga eesnäärmevähiga patsientidele (kliiniline staadium >=T2c või Gleasoni skoor 8-10 või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne resektsioonipiir) multimodaalse ravi osana kokkuvõttes kuni 2 aasta vältel, ravimi väljakirjutamise õigus alates 13. ravinädalast	
					75	N80-N80	Günekoloog			III-IV astme endometriooosi põdevatele patsientidele		
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks		
1043356	tsetroreliks, 0,25mg	H01CC02	CETROTIDE, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	Merck Serono Europe Limited	100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
					50							

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1632338	vilanterool+flutikasoonf uroaat, 22mcg+92mcg 1annust	R03AK10	RELVAR ELLIPTA, annustatud inhalatsioonipulber, 30annust 1TK	Glaxo Group Ltd.	75	J45-J45					
					50						
					75	J43-J44	Pulmonoloog	esmane			III-IV staadiumi kroonilise obstruktiivse kopsuhaigusega patsientidele, kellel on viimase 3 aasta jooksul esinenud vähemalt 3 süsteemse glükokortikoidiga ravitud haiguse ägenemist

Tunnistatakse kehtetuks järgmised read:

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1568167	kapetsitabiin, 500mg	L01BC06	CAPECITABINE TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Teva B.V.	100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
					50						
1370472	metoksüpolüetüleenglü- kool-beetaepoetiin, 30mcg 0.3ml	B03XA03	MIRCERA, süstelahus süstlis, 0.3ml 1TK	Roche Registration Limited	100	D63-D63, T86-T86	Nefroloog, Pediaater, Uroloog				kroonilisest neerupuudulikkusest tingitud aneemia korral
					100	D46-D46, D47.1- D47.1	Hematoloog				
					50						
1006311	nifedipiin, 30mg	C08CA05	ADALAT OROS, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	Bayer AG	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, O10-O16					
					50						
					100	I27.0-I27.0					
					75	M34-M34					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müüjiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1695630	pregabaliin, 150mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD, kõvakapsel, 14TK	Accord Healthcare Limited	50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					75	G63.2-G63.2	Endokrinoloog, Neuroloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1695933	pregabaliin, 300mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD, kõvakapsel, 14TK	Accord Healthcare Limited	75	G63.2-G63.2	Neuroloog, Endokrinoloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti
					50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1695438	pregabaliin, 75mg	N03AX16	PREGABALIN ACCORD, kõvakapsel, 14TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75	G63.2-G63.2	Neuroloog, Endokrinoloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus neuroloogil, endokrinoloogil ja valuravi arstil juhul, kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
1219766	tsefuroksiim, 250mg	J01DC02	XORIMAX, kaetud tablett, 10TK	Sandoz GmbH	50						
1219801	tsefuroksiim, 500mg	J01DC02	XORIMAX, kaetud tablett, 10TK	Sandoz GmbH	50						
1624801	tsefuroksiim, 500mg	J01DC02	XORIMAX, kaetud tablett, 14TK	Sandoz GmbH	50						