

Tervise- ja tööministri 18. detsembri 2018. a  
 määruse nr 66 "Sotsiaalministri 24. septembri  
 2002. a määruse nr 112 "Eesti Haigekassa  
 ravimite loetelu" muutmise"  
 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	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1736917	aspart-insuliin, 100ühik 1ml	A10AB05	FIASP, süstelahus pen- süstlis, 3ml 5TK	Novo Nordisk A/S	50						
					100	O24-O24, E13-E14, E10-E11, P70.2- P70.2, E89.1-E89.1					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1707892	atorvastatiin, 10mg	C10AA05	ATORVASTATIN ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	75	E78-E78					kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l
					100	N18-N18				alates III staadiumist	
					50						
					75	I11-I12				raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel	
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66					
1708062	atorvastatiin, 20mg	C10AA05	ATORVASTATIN ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66					
					50						
					100	N18-N18				alates III staadiumist	
					75	E78-E78				kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1708220	atorvastatiin, 40mg	C10AA05	ATORVASTATIN ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	100	N18-N18					alates III staadiumist
					75	I11-I12				raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel	
					50						
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66					
					75	E78-E78				kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l	
1531459	bromofenak, 0,9mg 1ml	S01BC11	YELLOX, silmatilgad, lahus, 5ml 1TK	PharmaSwiss Ceska republika s.r.o	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1670790	dulaglutiid, 1,5mg 0.5ml	A10BJ05	TRULICITY, süstelahus süstlis, 0.5ml 4TK	Eli Lilly Nederland B.V.	50	E14-E14, E11-E11					II tüüpi diabeedi raviks juhul, kui ravi suukaudsete diabeediravimitega ei ole efektiivne või on vastunäidustatud
					75	E14-E14, E11-E11				II tüüpi diabeedi raviks rasvumusega patsientidel (KMI $\geq$ 35kg/m <sup>2</sup> ), kellel suukaudsed diabeediravimid (metformiin, sulfonüüluurea preparaat, PPAR agonist, DPP-4 inhibiitor) maksimaalsetes taluvates annustes ei ole andnud rahuldavat efekti või on vastunäidustatud	
1619175	ensalutamiid, 40mg	L02BB04	XTANDI, pehmekapsel, 112TK	Astellas Pharma Europe B.V.	100	C61-C61	Uroloog, Onkoloog				metastaseerunud kastratsioonresistentse eesnäärmevähi raviks 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 ravi abiraterooniga.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1750227	formoterool+glükopürr oonium+beklometasoo n, 5mcg+9mcg+87mcg 1annust	R03AL09	TRIMBOW, inhalatsiooniaerosool, lahus, 120annust 1TK	Chiesi Farmaceutici S.p.A.	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
1448489	klopidogreel, 75mg	B01AC04	CLOPIDOGREL KRKA, õhukese polümeerikattega tablett, 84TK	KRKA d.d., Novo mesto	50						
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25.2-I25.2	Sisearst, Kardioloog	esmane			müokardiinfarkti või stentimisega koronaarangioplastika järgselt kombinatsioonis atsetüülsalitsüülhappe ga kuni 12 kuu vältel
1663859	klosapiin, 100mg	N05AH02	CLOZAPINE ACCORD, tablett, 50TK	Accord Healthcare Limited	50						
					100	F32.2-F32.3, F70- F79, F11.4-F11.7, F18.4-F18.7, F20- F29, F12.4-F12.7, F16.4-F16.7, F19.4- F19.7, F33.2-F33.3, F14.4-F14.7, F00- F09, F60.3-F60.3, F13.4-F13.7, F10.4- F10.7, F17.4-F17.7, F15.4-F15.7, F30- F31					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1663657	klosapiin, 25mg	N05AH02	CLOZAPINE ACCORD, tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	100	F32.2-F32.3, F70- F79, F11.4-F11.7, F18.4-F18.7, F20- F29, F12.4-F12.7, F16.4-F16.7, F19.4- F19.7, F33.2-F33.3, F14.4-F14.7, F00- F09, F60.3-F60.3, F13.4-F13.7, F10.4- F10.7, F17.4-F17.7, F15.4-F15.7, F30- F31					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780411	lenalidomiid, 10mg	L04AX04	LLENALIDOMIDE ACCORD, kõvakapsel, 21TK	Accord Healthcare Limited	100	C90-C90	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780433	lenalidomiid, 15mg	L04AX04	LLENALIDOMIDE ACCORD, kõvakapsel, 21TK	Accord Healthcare Limited	100	C90-C90	Hematoloog				kuni haiguse progressseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)



Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780455	lenalidomiid, 25mg	L04AX04	LENALIDOMIDE ACCORD, kõvakapsel, 21TK	Accord Healthcare Limited	100	C90-C90	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780376	lenalidomiid, 5mg	L04AX04	LENALIDOMIDE ACCORD, kõvakapsel, 21TK	Accord Healthcare Limited	100	C90-C90	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)
1699050	metoklopramiid, 10mg	A03FA01	METOCLOPRAMIDE ACCORD, tablett, 50TK	Accord Healthcare Limited	50						
					100	C00-D48					
1672242	metoprolol, 50mg	C07AB02	BLOXAZOC 50, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 100TK	Krka d.d. Novo Mesto	50						
					75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1743421	morfiin, 20mg 1ml	N02AA01	MARACEX, süste- /infusioonilahus, 1ml 10TK	AS Kalceks	100	R52.1-R52.1	Reumatoloog, Anestesioloog, Neuroloog	esmane			esmase väljakirjutamise õigus valuravi lisapädevusega anestesioloogil, reumatoloogil ja neuroloogil ühe aasta jooksul
					100	C00-D48					
					50						
1727434	olmesartaanmedokso miil+amlodipiin, 20mg+5mg	C09DB02	OLMESARTAN MEDOXOMIL/AMLODIPINE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Accord Healthcare Limited	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
1727579	olmesartaanmedokso miil+amlodipiin, 40mg+10mg	C09DB02	OLMESARTAN MEDOXOMIL/AMLODIPINE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Accord Healthcare Limited	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
1727502	olmesartaanmedokso miil+amlodipiin, 40mg+5mg	C09DB02	OLMESARTAN MEDOXOMIL/AMLODIPINE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75	I10-I13, I15-I15					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1739606	pregabaliin, 150mg	N03AX16	PREGABALIN ZENTIVA k.s, kõvakapsel, 14TK	Zentiva k.s.	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
					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
1739617	pregabaliin, 150mg	N03AX16	PREGABALIN ZENTIVA k.s, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					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

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1739550	pregabaliin, 75mg	N03AX16	PREGABALIN ZENTIVA k.s, kõvakapsel, 14TK	Zentiva k.s.	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
					100	G40-G40	Neuroloog			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
1739572	pregabaliin, 75mg	N03AX16	PREGABALIN ZENTIVA k.s, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			kui vana põlvkonna ravimid on vastunäidustatud, ebaefektiivsed või põhjustavad olulisi kõrvaltoimeid
					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	
1704833	propafenoon, 150mg	C01BC03	PROPAFENONE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Accord Healthcare Limited	50						
1704888	propafenoon, 300mg	C01BC03	PROPAFENONE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Accord Healthcare Limited	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1620964	rosuvastatiin+esetimiib , 10mg+10mg	C10BA06	DELIPID PLUS, kõvakapsel, 30TK	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					50						
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66				kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust	



Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1621044	rosuvastatiin+esetimiib , 20mg+10mg	C10BA06	DELIPID PLUS, kõvakapsel, 30TK	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66				kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust	
					50						
					100	N18-N18				patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust	
1676954	telmisartaan+hüdroklor otiasiid, 80mg+12,5mg	C09DA07	TELMISARTAN/HYDROCHL OROTHIAZIDE ACCORD, tablett, 28TK	Accord Healthcare Limited	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
1677045	telmisartaan+hüdroklor otiasiid, 80mg+25mg	C09DA07	TELMISARTAN/HYDROCHL OROTHIAZIDE ACCORD, tablett, 28TK	Accord Healthcare Limited	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
1684560	tseritiniib, 150mg	L01XE28	ZYKADIA, kõvakapsel, 150TK	Novartis Europharm Limited	100	C34-C34	Onkoloog				anaplastilise lümfoomkineaaspositiivs e kaugelearenenud varem ravimata mitteväikerakk- kopsuvähi raviks heas üldseisundis (ECOG 0- 2) täiskasvanud patsientidele

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
1531448	apiksabaan, 2,5mg	B01AF02	ELIQUIS, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG	75	S72.0-S72.2, S72.7- S72.7, M16-M17					kuni 30 päevaks
					50						
					75						
1603741	apiksabaan, 5mg	B01AF02	ELIQUIS, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG	50						
					75						
1007851	atenolool, 100mg	C07AB03	ATENOLOL-RATIOPHARM 100MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
					50						
1007895	atenolool, 25mg	C07AB03	ATENOLOL-RATIOPHARM 25MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
					50						
1007873	atenolool, 50mg	C07AB03	ATENOLOL-RATIOPHARM 50MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
					50						
1258983	bisoprolol, 10mg	C07AB07	BISOPROLOL VITABALANS, tablett, 30TK	VITABALANS OY	50						
					75						
1596427	bisoprolol, 10mg	C07AB07	SOBYCOR, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	KRKA d.d., Novo mesto	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
					50						
1683952	bisoprolol, 10mg	C07AB07	BISOPROLOL ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75						
1683794	bisoprolol, 2,5mg	C07AB07	BISOPROLOL ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1258905	bisoprolol, 5mg	C07AB07	BISOPROLOL VITABALANS, tablett, 30TK	VITABALANS OY	75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
					50						
1596326	bisoprolol, 5mg	C07AB07	SOBYCOR, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	KRKA d.d., Novo mesto	50						
					75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
1683873	bisoprolol, 5mg	C07AB07	BISOPROLOL ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare Limited	50						
					75	I10-I13, I15-I15, I20- I20, I47-I49					
1343393	dabigatraaneteksilaat, 110mg	B01AE07	PRADAXA, kõvakapsel, 30TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	50						
					75	I48-I48					
					75	S72.0-S72.2, S72.7- S72.7, M16-M17					kuni 30 päevaks
1343405	dabigatraaneteksilaat, 110mg	B01AE07	PRADAXA, kõvakapsel, 60TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	50						
					75	I48-I48					
					75	S72.0-S72.2, S72.7- S72.7, M16-M17					kuni 30 päevaks
1538759	dabigatraaneteksilaat, 150mg	B01AE07	PRADAXA, kõvakapsel, 60TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	75	I48-I48					
					50						
1638693	dimetüülfumaraat, 120mg	N07XX09	TECFIDERA, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Biogen Netherlands B.V.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks patsientidele, kellele beetainterferoon või glatirameeratsetaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks või talumatuks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1638705	dimetüülfumaraat, 240mg	N07XX09	TECFIDERA, gastroresistentne kõvakapsel, 56TK	Biogen Netherlands B.V.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks patsientidele, kellele beetainterferoon või glatirameeratsetaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks või talumatuks
1241244	glatirameeratsetaat, 20mg 1ml	L03AX13	COPAXONE, süstelahus süstlis, 1ml 28TK	TEVA GmbH	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks
1659360	glatirameeratsetaat, 20mg 1ml	L03AX13	REMUREL, süstelahus süstlis, 1ml 28TK	Alvogen IPCo S.ar.l.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks
1618196	glatirameeratsetaat, 40mg 1ml	L03AX13	COPAXONE, süstelahus süstlis, 1ml 12TK	TEVA GmbH	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1716993	glatirameeratsetaat, 40mg 1ml	L03AX13	REMUREL, süstelahus süstlis, 1ml 12TK	Alvogen IPCo S.ar.l.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks

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: KIT-positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT-positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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	imatiniiib, 100mg	L01XE01	MEAXIN, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	KRKA d.d., Novo mesto	100	C49.9-C49.9, C16- C20	Onkoloog				patsientidele, kellel ravi alustamine ja jätkamine imatiniiibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: KIT- positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT- positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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 imatiniiibravi 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
1588417	imatiniiib, 100mg	L01XE01	IMATINIB GRINDEKS, kõvakapsel, 120TK	AS Grindeks	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: KIT- positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT- positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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
1604900	imatiniiib, 100mg	L01XE01	IMATINIB TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Teva B.V.	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: KIT- positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT- positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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
1619726	imatiniiib, 100mg	L01XE01	IMATINIB ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Accord Healthcare Limited	100	C49.9-C49.9, C16- C20	Onkoloog				patsientidele, kelle ravi alustamine ja jätkamine imatiniiibiga on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele: KIT- positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT- positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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 imatiniiibravi 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
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: KIT-positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloolumulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT-positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloolumulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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
1658471	imatiniib, 400mg	L01XE01	GLIPOX, kõvakapsel, 30TK	UAB Norameda	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: KIT-positiivse kõrge retsidiiviriskiga pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori adjuvantraviks kuni 3 aasta vältel ja KIT-positiivse mitteopereeritava või metastaseerunud pahaloomulise gastrointestinaalse stromaaltuumori raviks, kui 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	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1110564	karvedilool, 12,5mg	C07AG02	CARVEDILOLHEXAL 12,5 MG, tablett, 30TK	HEXAL AG	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
1157543	karvedilool, 12,5mg	C07AG02	CORYOL 12,5 MG, tablett, 30TK	KRKA d.d., Novo mesto	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
1318733	karvedilool, 12,5mg	C07AG02	AVEDOL, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
1110520	karvedilool, 25mg	C07AG02	CARVEDILOLHEXAL 25 MG, tablett, 30TK	HEXAL AG	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
1157644	karvedilool, 25mg	C07AG02	CORYOL 25 MG, tablett, 30TK	KRKA d.d., Novo mesto	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
1318755	karvedilool, 25mg	C07AG02	AVEDOL, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
1110609	karvedilool, 6,25mg	C07AG02	CARVEDILOLHEXAL 6,25 MG, tablett, 30TK	HEXAL AG	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
1318711	karvedilool, 6,25mg	C07AG02	AVEDOL, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	50						
					75	I50-I50, I47-I49					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1299551	lenalidomiid, 10mg	L04AX04	REVLIMID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe BV	100	C90-C90	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	D46-D46	Hematoloog				konsiiliumi (vähemasti kolme hematoloogi) otsuse alusel isoleeritud 5q deletsioonist tingitud tsütogeneetilise häirega seotud müelodüsplastilise sündroomi raviks erütrotsüütide suspensiooni ülekannetest sõltuva (koormusega vähemalt 4 doosi 8 nädala kohta) ja madala või madala-mõõduka riskiskooriga (IPSS 0-1) patsiendile piisava ravivastuse saavutamisel (ülekannete koormus väheneb vähemalt 50% võrra 16. ravinädalaks) ja selle püsimisel



Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1299562	lenalidomiid, 15mg	L04AX04	REVLIMID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe BV	100	C90-C90	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1299573	lenalidomiid, 25mg	L04AX04	REVLIMID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe BV	100	C90-C90	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1299540	lenalidomiid, 5mg	L04AX04	REVLIMID, kõvakapsel, 21TK	Celgene Europe BV	100	C90-C90	Hematoloog				<p>kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise lenalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoologi) vastavaks järgmistele tingimustele: vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks, ning siirdamise näidustusega patsiendile kombinatsioonis steroidiga juhul, kui bortesomiib ja talidomiid on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning patsient on heas üldseisundis (funktsionaalne klass 0-2 ECOG järgi)</p>

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	D46-D46	Hematoloog				konsiiliumi (vähemasti kolme hematoloogi) otsuse alusel isoleeritud 5q deletsioonist tingitud tsütogeneetilise häirega seotud müelodüsplastilise sündroomi raviks erütrotsüütide suspensiooni ülekannetest sõltuva (koormusega vähemalt 4 doosi 8 nädala kohta) ja madala või madala-mööduka riskiskooriga (IPSS 0-1) patsiendile piisava ravivastuse saavutamisel (ülekannete koormus väheneb vähemalt 50% võrra 16. ravinädalaks) ja selle püsimisel

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1361034	metformiin+sitagliptiin, 1000mg+50mg	A10BD07	JANUMET, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						ravimi väljakirjutamise õigus on patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.
					75	E14-E14, E11-E11					II tüüpi diabeedi kombineeritud raviks; kombineeritud ravi peab sisaldama sulfonüüluurea preparaati, välja arvatud juhul kui see on meditsiiniliselt vastunäidustatud. Soodustus kehtib patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1360965	metformiin+sitagliptiin, 850mg+50mg	A10BD07	JANUMET, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						ravimi väljakirjutamise õigus on patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.
					75	E14-E14, E11-E11				II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks; kombinatsioonravi peab sisaldama sulfonüüluurea preparaati, välja arvatud juhul kui see on meditsiiniliselt vastunäidustatud. Soodustus kehtib patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.	
1010811	metoprolol, 100mg	C07AB02	EMZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Teva B.V.	50						
					75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
1019720	metoprolol, 100mg	C07AB02	BETALOC ZOK 100, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	AstraZeneca AB	50						
					75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
1224278	metoprolol, 100mg	C07AB02	METOZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						
1224290	metoprolol, 100mg	C07AB02	METOZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 100TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50						
					75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
1282249	metoprolol, 100mg	C07AB02	METOPROLOL- RATIOPHARM RETARD 100 MG, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1296592	metoprolol, 100mg	C07AB02	METOPROLOL POLPHARMA 100, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						
1672286	metoprolol, 100mg	C07AB02	BLOXAZOC 100, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Krka d.d. Novo Mesto	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1083406	metoprolol, 25mg	C07AB02	BETALOC ZOK 25, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	AstraZeneca AB	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1224201	metoprolol, 25mg	C07AB02	METOZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1009055	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOPROLOL- RATIOPHARM 50 MG, tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						
1010800	metoprolol, 50mg	C07AB02	EMZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Teva B.V.	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						
1019719	metoprolol, 50mg	C07AB02	BETALOC ZOK 50, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	AstraZeneca AB	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1072190	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOPROLOL STADA, tablett, 100TK	STADA Arzneimittel AG	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1224245	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1224267	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOZOK, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 100TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	50	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					75						
1282160	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOPROLOL- RATIOPHARM RETARD 50 MG, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	ratiopharm GmbH	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1296491	metoprolol, 50mg	C07AB02	METOPROLOL POLPHARMA 50, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	Pharmaceutical Works Polpharma S.A.	75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
					50						
1672174	metoprolol, 50mg	C07AB02	BLOXAZOC 50, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Krka d.d. Novo Mesto	50						
					75	I47-I49, I50-I50, I20- I20, I10-I13, I15-I15					
1072437	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBILET, tablett, 28TK	Menarini International Operations Luxembourg S.A.	75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
					50						
1237429	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBIVOLOL STADA, tablett, 100TK	STADA Arzneimittel AG	75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
					50						
1259355	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBICARD 5MG, tablett, 60TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
					50						
1259377	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBICARD 5MG, tablett, 90TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
					50						
1269862	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBIVOLOL ACTAVIS, tablett, 28TK	Actavis Group PTC ehf	50						
					75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
1269907	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBIVOLOL ACTAVIS, tablett, 90TK	Actavis Group PTC ehf	50						
					75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
1344259	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBIPHAR, tablett, 28TK	Teva Pharma B.V.	75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					
					50						
1445149	nebivolool, 5mg	C07AB12	NEBILET, tablett, 90TK	Menarini International Operations Luxembourg S.A.	50						
					75	I10-I13, I47-I49, I15- I15, I50-I50					



Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodustus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1675571	nintedaniib, 100mg	L01XE31	OFEV, pehmekapsel, 60TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
1675593	nintedaniib, 150mg	L01XE31	OFEV, pehmekapsel, 60TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
1053223	propranolool, 40mg	C07AA05	PROPRA-RATIOPHARM 40 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 50TK	ratiopharm GmbH	75	I15-I15, I10-I13, I47-I49					
					50						
1596944	propranolool, 40mg	C07AA05	PROPRANOLOL ACCORD 40MG, õhukese polümeerikattega tablett, 50TK	Accord Healthcare Limited	75	I15-I15, I10-I13, I47-I49					
					50						
1552621	rivaroksabaan, 15mg	B01AF01	XARELTO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Bayer AG	50	I48-I48					
					75						
1552632	rivaroksabaan, 15mg	B01AF01	XARELTO, õhukese polümeerikattega tablett, 42TK	Bayer AG	50	I48-I48					
					75						
1552687	rivaroksabaan, 20mg	B01AF01	XARELTO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Bayer AG	75	I48-I48					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1286568	sitagliptiin, 100mg	A10BH01	JANUVIA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						ravimi väljakirjutamise õigus on patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.
					75	E14-E14, E11-E11					II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks; kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea preparaati või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiin või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud. Soodustus kehtib patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1286445	sitagliptiin, 25mg	A10BH01	JANUVIA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	75	E14-E14, E11-E11					II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks; kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea preparaati või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiin või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud. Soodustus kehtib patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.
					50						ravimi väljakirjutamise õigus on patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodustus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1286502	sitagliptiin, 50mg	A10BH01	JANUVIA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						ravimi väljakirjutamise õigus on patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.
					75	E14-E14, E11-E11				II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks; kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea preparaati või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiin või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud. Soodustus kehtib patsientidele, kelle ravi sitagliptiini sisaldavate ravimpreparaatidega on alustatud enne 01.01.2019.a.	
1034480	sotalool, 80mg	C07AA07	SOTAHEXAL 80 MG, tablett, 20TK	HEXAL AG	75	I47-I49					
					50						
1071863	sotalool, 80mg	C07AA07	SOTAHEXAL 80 MG, tablett, 50TK	HEXAL AG	75	I47-I49					
					50						
1678170	sotalool, 80mg	C07AA07	SOTAHEXAL 80 MG, tablett, 50TK	First Pharma OÜ	75	I47-I49					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1624092	teriflunomiid, 14mg	L04AA31	AUBAGIO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	sanofi-aventis groupe	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (kolme neuroloogi ühise) otsuse alusel ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks patsientidele, kellele beetainterferoon või glatirameeratsetaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks või talumatuks

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	Sisearst, Kardioloog	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt vähemalt 3 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, Sisearst	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt vähemalt 3 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	Sisearst, Kardioloog	esmane			täiskasvanud patsientidele, kes vastavad kõigile järgnevatele kriteeriumitele: kellel on vähenenud vasaku vatsakese väljutusfraktsioon (LVEF<=35%), kes kuuluvad NYHA II-IV funktsionaalklassi, kellel ravikoostöö on hea, keda on eelnevalt vähemalt 3 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



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
1459391	alfakorifollitropiin, 150mcg 0.5ml	G03GA09	ELONVA, süstelahus, 0.5ml 1TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0- Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
1641619	atorvastatiin+amlodipii n+perindopriil, 20mg+10mg+10mg	C10BX11	TRIVERAM 20MG/10MG/10MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Les Laboratoires Servier	50						
					75	I15-I15, I10-I13, I20- I20				kui samaaegselt on täidetud atorvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused	
1641608	atorvastatiin+amlodipii n+perindopriil, 20mg+5mg+10mg	C10BX11	TRIVERAM 20MG/10MG/5MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Les Laboratoires Servier	75	I15-I15, I10-I13, I20- I20					kui samaaegselt on täidetud atorvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused
					50						
1641596	atorvastatiin+amlodipii n+perindopriil, 20mg+5mg+5mg	C10BX11	TRIVERAM 20MG/5MG/5MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Les Laboratoires Servier	50						
					75	I15-I15, I10-I13, I20- I20				kui samaaegselt on täidetud atorvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused	

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1641620	atorvastatiin+amlodipiin+perindopriil, 40mg+10mg+10mg	C10BX11	TRIVERAM 40MG/10MG/10MG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Les Laboratoires Servier	50						
					75	I15-I15, I10-I13, I20-I20				kui samaaegselt on täidetud atorvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused	
1163720	erütromütsiin, 10mg 1ml	D10AF02	AKNEFUG-EL, nahalahus, 50ml 1TK	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel	50						
1227620	formoterool, 12mcg 1annust	R03AC13	ATIMOS, inhalatsiooniaerosool, lahus, 120annust 1TK	Chiesi Pharmaceuticals GmbH	50						
					75	J45-J45					
					75	J43-J44	Pulmonoloog	esmane			
1012059	ganireliks, 0,25mg 0.5ml	H01CC01	ORGALUTRAN, süstelahus, 0.5ml 1TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						
					100	N97.0-N97.9, Z31.0-Z31.9			41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks	
1005028	isosorbiidinitraat, 5mg	C01DA08	ISDN-RATIOPHARM 5 MG, tablett, 50TK	ratiopharm GmbH	75	I20-I20					
					50						
1505517	klaritromütsiin, 500mg	J01FA09	KLATEX, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 7TK	Teva Pharma B.V.	50						
1433630	klopidogreel, 75mg	B01AC04	CLOPIDOGREL TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Teva B.V.	50						
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25.2-I25.2	Sisearst, Kardioloog	esmane		müokardiinfarkti või stentimisega koronaarangioplastika järgselt kombinatsioonis atsetüülsalitsüülhappega kuni 12 kuu vältel	
1088962	loratadiin, 10mg	R06AX13	LORATIN, tablett, 30TK	HEXAL AG	50						
1071324	metronidasool, 500mg	P01AB01	METRONIDAZOL NYCOMED, tablett, 100TK	Nycomed Sefa AS	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused	
1112814	omeprasool, 40mg	A02BC01	GASEC GASTROCAPS 40 MG, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Teva B.V.	75	K25-K27					Helicobacter pylori infektsiooniga seotud peptilise haavandi ravi korral koos antibiootikumidega	
					50							
1161447	ribaviriin, 200mg	J05AP01	COPEGUS, õhukese polümeerikattega tablett, 168TK	Roche Eesti OÜ	50							
					100	B18.2-B18.2	Gastroenteroloog, Infektsionist				kroonilise progressseeruva kuluga C-viirushepatiidi raviks	
1385861	rosuvastatiin, 10mg	C10AA07	ZARANTA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Gedeon Richter Plc.	75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66						
					100	N18-N18					alates III staadiumist	
					50							
					75	I11-I12				raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel		
					75	E78-E78				kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l		

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1385906	rosuvastatiin, 20mg	C10AA07	ZARANTA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Gedeon Richter Plc.	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel
					75	E78-E78				kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l	
					100	N18-N18				alates III staadiumist	
					50						
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1620953	rosuvastatiin+esetimiib , 10mg+10mg	C10BA06	DELIPID PLUS, kõvakapsel, 28TK	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company	50						
					75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66					kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1621033	rosuvastatiin+esetimiib , 20mg+10mg	C10BA06	DELIPID PLUS, kõvakapsel, 28TK	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company	100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					75	Z95-Z95, I21-I22, I25-I25, Z45-Z45, I63-I63, I70.2-I70.2, E10-E11, E13-E14, I65-I66				kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust	
					75	I11-I12				raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust	
					50						
1556355	ziprasidoon, 40mg	N05AE04	YPSILA 40 MG, kõvakapsel, 60TK	Krka, d.d., Novo mesto	100	F20-F29	Psühhiaater				kui risperidoon on ebaefektiivne, vastunäidustatud või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1556265	ziprasidoon, 60mg	N05AE04	YPSILA 60 MG, kõvakapsel, 60TK	Krka, d.d., Novo mesto	100	F20-F29	Psühhiaater				kui risperidoon on ebaefektiivne, vastunäidustatud või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid
					50						
1556153	ziprasidoon, 80mg	N05AE04	YPSILA 80 MG, kõvakapsel, 60TK	Krka, d.d., Novo mesto	50						
					100	F20-F29	Psühhiaater				kui risperidoon on ebaefektiivne, vastunäidustatud või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid
1110733	zolmitriptaan, 2,5mg	N02CC03	ZOMIG RAPIMELT, suus dispergeeruv tablett, 6TK	AstraZeneca UK Limited	50						
1114973	temosolomiid, 20mg	L01AX03	TEMODAL, kõvakapsel, 5TK	Merck Sharp & Dohme B.V.	50						
					100	C71-C71	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi ühise) otsuse alusel heas üldseisundis patsiendile (WHO funktsionaalne klass 0...1)