

Sotsiaalministri 6. septembri 2019. a määrus nr 56
"Sotsiaalministri 24. septembri 2002. a määruse nr
112 "Eesti Haigekassa ravimite loetelu" muutmise"

Lisa

Sotsiaalministri 24. septembri 2002. a määrus 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 |
|-----------------|--|----------|--|-----------------------------|------------------|----------|--------|--------|-----------|------------|----------|
| 1701155 | amoksitsilliin+klavulaa nhape, 80mg+11,4mg 1ml | J01CR02 | MEDOCLAV, suukaudse suspensiooni pulber, 70ml 1TK | Medochemie Ltd | 50 | | | | | | |
| 1718333 | amoksitsilliin+klavulaa nhape, 80mg+11,4mg 1ml | J01CR02 | AUGMENTIN FRUIT, suukaudse suspensiooni pulber, 70ml 1TK | GlaxoSmithKline Eesti OÜ | 50 | | | | | | |
| 1743971 | amoksitsilliin+klavulaa nhape, 875mg+125mg | J01CR02 | MEDOCLAV, õhukese polümeerikattega tablett, 14TK | 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 |
|-----------------|--|----------|--|---|------------------|----------------------|--------------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1767539 | ertuglifloosin, 15mg | A10BK04 | STEGLATRO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK | Merck Sharp & Dohme B.V. | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | E14-E14, E11-E11 | | | | | II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks rasvumisega patsientidel (KMI \geq 30kg/m ²); kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea prepararaati või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiin või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud |
| 1742789 | formoterool+budesoniid, 4,5mcg+160mcg 1annuses | R03AK07 | AIRBUFO FORSPIRO, annustatud inhalatsioonipulber, 60annust 2TK | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | 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 |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | J45-J45 | | | | | |
| 1776483 | kaltsiumkarbonaat, 1250mg | A12AA04 | CALCIGRAN SINE, närimistablett, 120TK | Takeda Pharma AS | 100 | E89.2-E89.2, E20-E20 | Endokrinoloog, Pediaater | | | | |
| | | | | | 100 | N18-N18 | | | | | |
| 1166677 | klaritromütsiin, 500mg | J01FA09 | KLABAX, õhukese polümeerikattega tablett, 14TK | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | 50 | | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|--------------------|------------------|------------------|--------------------------------|--------|-----------|------------|---|
| 1748202 | lenalidomiid, 15mg | L04AX04 | LENALIDOMIDE AUXILIA, kõvakapsel, 21TK | Auxilia Pharma OÜ | 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) |
| 1737648 | mesalasiin, 1600mg | A07EC02 | YALDIGO, toimeainet modifitseeritult vabastav tablett, 30TK | Tillotts Pharma AB | 75 | K51-K51, K50-K50 | Pediaater, Gastroenteroloog | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müüjiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|-----------------|------------------|---|---------------------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1304637 | metotreksaat, 50mg 1ml | L04AX03 | METEX, süstelahus süstlis, 0.2ml 6TK | medac GmbH | 75 | L40-L40 | Dermatoveneroloog, Pediaater | | | | ravile allumatu raske psoriaasiga patsientidele, kellel eelnev suukaudne ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga on olnud ebaefektiivne või tekitanud ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Reumatoloog, Pediaater | | | | patsientidele, kellel eelneva 3 kuu jooksul kombineeritud haiguse kulgu mõjutav ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga ja glükokortikosteroidiga madalas annuses on olnud ebaefektiivne või on tekkinud ravi katkestama sundivad või annuse tõstmist takistavad seedetrakti poolsed kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Pediaater, Reumatoloog | | | 5,00 | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloo hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|-----------------|------------------|---|---------------------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1304682 | metotreksaat, 50mg 1ml | L04AX03 | METEX, süstelahus süstlis, 0.3ml 6TK | medac GmbH | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Pediaater, Reumatoloog | | | 5,00 | |
| | | | | | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Reumatoloog, Pediaater | | | | patsientidele, kellel eelneva 3 kuu jooksul kombineeritud haiguse kulgu mõjutav ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga ja glükokortikosteroidiga madalas annuses on olnud ebaefektiivne või on tekkinud ravi katkestama sundivad või annuse tõstmist takistavad seedetrakti poolsed kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | L40-L40 | Dermatoveneroloog, Pediaater | | | | ravile allumatu raske psoriaasiga patsientidele, kellel eelnev suukaudne ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga on olnud ebaefektiivne või tekitanud ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|-----------------|------------------|---|---------------------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1304738 | metotreksaat, 50mg 1ml | L04AX03 | METEX, süstelahus süstlis, 0.4ml 6TK | medac GmbH | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Reumatoloog, Pediaater | | | | patsientidele, kellel eelneva 3 kuu jooksul kombineeritud haiguse kulgu mõjutav ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga ja glükokortikosteroidiga madalas annuses on olnud ebaefektiivne või on tekkinud ravi katkestama sundivad või annuse tõstmist takistavad seedetrakti poolset kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | L40-L40 | Dermatoveneroloog, Pediaater | | | | ravile allumatu raske psoriaasiga patsientidele, kellel eelnev suukaudne ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga on olnud ebaefektiivne või tekitanud ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Reumatoloog, Pediaater | | | 5,00 | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused | |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|-----------------|------------------|---|---------------------------------|--------|-----------|------------|--|--|
| 1304783 | metotreksaat, 50mg 1ml | L04AX03 | METEX, süstelahus süstlis, 0.5ml 6TK | medac GmbH | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Reumatoloog, Pediaater | | | | | patsientidele, kellel eelneva 3 kuu jooksul kombineeritud haiguse kulgu mõjutav ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga ja glükokortikosteroidiga madalas annuses on olnud ebaefektiivne või on tekkinud ravi katkestama sundivad või annuse tõstmist takistavad seedetrakti poolsed kõrvaltoimed |
| | | | | | 75 | M08.0-M08.8, M46.8-M46.8, M05.8-M05.8, M07.0-M07.6, M05.3-M05.3, M45- M45, M06.0-M06.0 | Pediaater, Reumatoloog | | | 5,00 | | |
| | | | | | 75 | L40-L40 | Pediaater, Dermatoveneroloog | | | | ravile allumatu raske psoriaasiga patsientidele, kellel eelnev suukaudne ravi, sh adekvaatses annuses suukaudse metotreksaadiga on olnud ebaefektiivne või tekitanud ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---------------------------|--------------------------|------------------|----------|----------|--------|-----------|------------|--|
| 1731978 | palbotsikliib, 100mg | L01XE33 | IBRANCE, kõvakapsel, 21TK | Pfizer Europe MA EEIG | 100 | C50-C50 | Onkoloog | | | | kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni |
| 1731989 | palbotsikliib, 125mg | L01XE33 | IBRANCE, kõvakapsel, 21TK | Pfizer Europe MA EEIG | 100 | C50-C50 | Onkoloog | | | | kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni |
| 1731967 | palbotsikliib, 75mg | L01XE33 | IBRANCE, kõvakapsel, 21TK | Pfizer Europe MA EEIG | 100 | C50-C50 | Onkoloog | | | | kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloo hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|---|----------|---|-------------------------------|------------------|-------------------------------|----------|--------|-----------|------------|--|
| 1295984 | perindopriil+indapamiid , 2mg+0,625mg | C09BA04 | PRENEWEL, tablett, 60TK | Krka, d.d. Novo mesto | 75 | I15-I15, I50-I50, I10- I13 | | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| 1295894 | perindopriil+indapamiid , 4mg+1,25mg | C09BA04 | PRENEWEL, tablett, 60TK | Krka, d.d. Novo mesto | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I15-I15, I50-I50, I10- I13 | | | | | |
| 1458367 | perindopriil+indapamiid , 8mg+2,5mg | C09BA04 | PRENEWEL 8 MG/ 2,5 MG, tablett, 60TK | Krka, d.d. Novo mesto | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I15-I15, I50-I50, I10- I13 | | | | | |
| 1752410 | ribotsikliib, 200mg | L01XE42 | KISQALI, õhukese polümeerikattega tablett, 63TK | Novartis Europharm Limited | 100 | C50-C50 | Onkoloog | | | | kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni |
| 1731136 | rosuvastatiin+perindop riil+indapamiid, 1,25mg+4mg+10mg | C10BX13 | ROXIPER, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | KRKA d.d., Novo mesto | 75 | I15-I15, I50-I50, I10- I13 | | | | | kui samaaegselt on täidetud rosuvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| 1731259 | rosuvastatiin+perindop riil+indapamiid, 10mg+8mg+2,5mg | C10BX13 | ROXIPER, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | KRKA d.d., Novo mesto | 75 | I15-I15, I50-I50, I10- I13 | | | | | kui samaaegselt on täidetud rosuvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused |
| | | | | | 50 | | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|--|----------|---|-----------------------|------------------|---------------------------|---------------------------------|--------|-----------|------------|---|
| 1731192 | rosuvastatiin+perindopriil+indapamiid, 20mg+4mg+1,25mg | C10BX13 | ROXIPER, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | KRKA d.d., Novo mesto | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I15-I15, I50-I50, I10-I13 | | | | | kui samaaegselt on täidetud rosuvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused |
| 1731316 | rosuvastatiin+perindopriil+indapamiid, 20mg+8mg+2,5mg | C10BX13 | ROXIPER, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | KRKA d.d., Novo mesto | 75 | I15-I15, I50-I50, I10-I13 | | | | | kui samaaegselt on täidetud rosuvastatiini kõrgema soodusmääraga (75% või 100%) väljakirjutamise tingimused |
| 1188659 | tamsulosiin, 0,4mg | G04CA02 | TAMSULOSIN STADA, toimeainet modifitseeritud vabastav kõvakapsel, 100TK | STADA Arzneimittel AG | 50 | | | | | | |
| 1734825 | tenofoviirdisoproksiil, 245mg | J05AF07 | TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | Mylan S.A.S | 100 | B18.0-B18.1 | Gastroenteroloog, Infektsionist | | | | kroonilise progresseeruva kuluga B-viirushepatiidi raviks |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|--|----------|---|-----------------------------|------------------|----------|----------|--------|-----------|------------|--|
| 1716319 | trifluridiin+tipiratsiil, 15mg+6,14mg | L01BC83 | LONSURF, õhukese polümeerikattega tablett, 20TK | Les Laboratoires Servier | 100 | C18-C20 | Onkoloog | | | | III ravireas kuni haiguse progressioonini metastaatilise kolorektaalvähiga täiskasvanud patsientidele, keda on eelnevalt ravitud olemasolevate ravimeetoditega sealhulgas fluoropürimidiini, oksaliplatiini ja irinotekaanipõhiste kemoteraapiatega, anti-VEGF raviga või kellele need ravimeetodid on vastunäidustatud või osutunud talumatuks |
| 1716331 | trifluridiin+tipiratsiil, 15mg+6,14mg | L01BC83 | LONSURF, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK | Les Laboratoires Servier | 100 | C18-C20 | Onkoloog | | | | III ravireas kuni haiguse progressioonini metastaatilise kolorektaalvähiga täiskasvanud patsientidele, keda on eelnevalt ravitud olemasolevate ravimeetoditega sealhulgas fluoropürimidiini, oksaliplatiini ja irinotekaanipõhiste kemoteraapiatega, anti-VEGF raviga või kellele need ravimeetodid on vastunäidustatud või osutunud talumatuks |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|--|----------|---|-----------------------------|------------------|----------|----------|--------|-----------|------------|--|
| 1716342 | trifluridiin+tipiratsiil, 20mg+8,19mg | L01BC83 | LONSURF, õhukese polümeerikattega tablett, 20TK | Les Laboratoires Servier | 100 | C18-C20 | Onkoloog | | | | III ravireas kuni haiguse progressioonini metastaatilise kolorektaalvähiga täiskasvanud patsientidele, keda on eelnevalt ravitud olemasolevate ravimeetoditega sealhulgas fluoropürimidiini, oksaliplatiini ja irinotekaanipõhiste kemoteraapiatega, anti-VEGF raviga või kellele need ravimeetodid on vastunäidustatud või osutunud talumatuks |
| 1716364 | trifluridiin+tipiratsiil, 20mg+8,19mg | L01BC83 | LONSURF, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK | Les Laboratoires Servier | 100 | C18-C20 | Onkoloog | | | | III ravireas kuni haiguse progressioonini metastaatilise kolorektaalvähiga täiskasvanud patsientidele, keda on eelnevalt ravitud olemasolevate ravimeetoditega sealhulgas fluoropürimidiini, oksaliplatiini ja irinotekaanipõhiste kemoteraapiatega, anti-VEGF raviga või kellele need ravimeetodid on vastunäidustatud või osutunud talumatuks |

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 |
|-----------------|----------------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------------|------------------|-------------|------------|--------|-----------|------------|--|
| 1668034 | ibrutiniib, 140mg | L01XE27 | IMBRUVICA, kõvakapsel, 90TK | Janssen-Cilag International N.V. | 100 | C91.1-C91.1 | Hematoloog | | | | monoteraapiana patsientidele, kellel esineb 17p deletsioon või TP53 mutatsioon, kes ei ole eelnevalt ravi saanud või kes on eelnevalt saanud vähemalt ühe ravikuuri ja haigus ei ole ravile allunud või on taastekkinud lühema aja kui 36 kuu jooksul eelneva ravi alustamisest alates ning patsientidele, kellel esineb 11q deletsioon, kes ei ole eelnevalt ravi saanud või kes on eelnevalt saanud vähemalt ühe ravikuuri ja haigus ei ole ravile allunud või on taastekkinud. Soodustus ei laiene patsientidele, kelle ravi ibrutiniibiga on ravimitootja vastutusel alustatud ja tagatud enne 01.10.2019. |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloo hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--|------------------------|------------------|-------------------------------|---|--------|-----------|------------|----------|
| 1008559 | tsüklosporiin, 100mg | L04AD01 | SANDIMMUN NEORAL, pehmekapsel, 50TK | SIA "Novartis Baltics" | 75 | L50.8-L50.9, L50.1- L50.5 | | | | | |
| | | | | | 75 | N00-N08 | Nefroloog, Pediaater | | | | |
| | | | | | 100 | D60-D64 | Hematoloog, Pediaater | | | | |
| | | | | | 75 | L20-L20 | Dermatoveneroloog | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | M30-M35, M05- M08, M45-M46 | Pediaater, Reumatoloog | | | | |
| | | | | | 75 | L40-L40 | Reumatoloog, Dermatoveneroloog, Pediaater | | | | |
| | | | | | 100 | Z94-Z94, T86-T86 | | | | | |
| | | | | | 100 | D46-D46 | Hematoloog | | | | |

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 |
|-------------|-------------------------------|----------|---|------------------|--------------|---------------------------|-----------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1633519 | alfaturoktokog, 1500RÜ | B02BD80 | NOVOEIGHT, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK | Novo Nordisk A/S | 100 | D66-D66 | Pediaater, Hematoloog | | | | |
| 1633485 | alfaturoktokog, 250RÜ | B02BD80 | NOVOEIGHT, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK | Novo Nordisk A/S | 100 | D66-D66 | Hematoloog, Pediaater | | | | |
| 1633496 | alfaturoktokog, 500RÜ | B02BD80 | NOVOEIGHT, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK | Novo Nordisk A/S | 100 | D66-D66 | Hematoloog, Pediaater | | | | |
| 1295748 | amlodipiin, 10mg | C08CA01 | AMLODIPINE MEDOCHEMIE, tablett, 30TK | Medochemie Ltd. | 75 | I15-I15, I10-I13, I20-I20 | | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| 1295737 | amlodipiin, 5mg | C08CA01 | AMLODIPINE MEDOCHEMIE, tablett, 30TK | Medochemie Ltd. | 75 | I15-I15, I10-I13, I20-I20 | | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| 1651643 | aripiprasool, 15mg | N05AX12 | PAXIFOR, tablett, 28TK | AS Grindeks | 50 | F20-F29 | Psühhiaater | | | | kui risperidoon on ebaefektiivne, vastunäidustatud või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid |
| | | | | | 100 | | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|--|
| 1190708 | atomoksetiin, 10mg | N06BA09 | STRATTERA, kõvakapsel, 28TK | Eli Lilly Holdings Limited | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | | 6,00 | 20,00 | ravimi väljakirjutamise õigus laste ravi lisapädevusega psühhiaatril 6-19- aastastele lastele ja noorukitele aktiivsus- ja tähelepanuhäire raviks järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (kaks Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti kahes erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, C- GAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega; metüülfenidaat on vastunäidustatud, |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|-----------------------|-----------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|---|
| | | | | | | | | | | | ebaefektiivne või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid |
| | | | | | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | esmane | 20,00 | | vastavalt Eesti Haigekassa ravimite loetelus kehtestatud tingimustele lapse- või noorukieas alustatud ravi jätkamiseks 20-aastastel ja vanematel patsientidel ühe aasta jooksul |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|--|
| 1190742 | atomoksetiin, 18mg | N06BA09 | STRATTERA, kõvakapsel, 28TK | Eli Lilly Holdings Limited | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | | 6,00 | 20,00 | ravimi väljakirjutamise õigus laste ravi lisapädevusega psühhiaatril 6-19- aastastele lastele ja noorukitele aktiivsus- ja tähelepanuhäire raviks järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (kaks Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti kahes erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, C- GAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega; metüülfenidaat on vastunäidustatud, |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|-----------------------|-----------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|---|
| | | | | | | | | | | | ebaefektiivne või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid |
| | | | | | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | esmane | 20,00 | | vastavalt Eesti Haigekassa ravimite loetelus kehtestatud tingimustele lapse- või noorukieas alustatud ravi jätkamiseks 20-aastastel ja vanematel patsientidel ühe aasta jooksul |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|--|
| 1190786 | atomoksetiin, 25mg | N06BA09 | STRATTERA, kõvakapsel, 28TK | Eli Lilly Holdings Limited | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | esmane | 20,00 | | vastavalt Eesti Haigekassa ravimite loetelus kehtestatud tingimustele lapse- või noorukieas alustatud ravi jätkamiseks 20- aastastel ja vanematel patsientidel ühe aasta jooksul |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|-----------------------|-----------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|--|
| | | | | | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | | 6,00 | 20,00 | ravimi väljakirjutamise õigus laste ravi lisapädevusega psühhiaatril 6-19-aastastele lastele ja noorukitele aktiivsuse- ja tähelepanuhäire raviks järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (kaks Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti kahes erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, C-GAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega; metüülfenidaat on |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügi- loa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|-----------------------|----------------------|------------------|----------|--------|--------|-----------|------------|--|
| | | | | | | | | | | | vastunäidustatud, ebaefektiivne või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------|------------------|-------------|-------------|--------|-----------|------------|--|
| 1190821 | atomoksetiin, 40mg | N06BA09 | STRATTERA, kõvakapsel, 28TK | Eli Lilly Holdings Limited | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | | 6,00 | 20,00 | ravimi väljakirjutamise õigus laste ravi lisapädevusega psühhiaatril 6-19- aastastele lastele ja noorukitele aktiivsus- ja tähelepanuhäire raviks järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (kaks Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti kahes erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, C- GAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega; metüülfenidaat on vastunäidustatud, |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|---|-----------------|------------------|---|-------------|--------|-----------|------------|---|
| | | | | | | | | | | | ebaefektiivne või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid |
| | | | | | 75 | F90.0-F90.1 | Psühhiaater | esmane | 20,00 | | vastavalt Eesti Haigekassa ravimite loetelus kehtestatud tingimustele lapse- või noorukieas alustatud ravi jätkamiseks 20-aastastel ja vanematel patsientidel ühe aasta jooksul |
| 1492185 | atorvastatiin, 10mg | C10AA05 | ATORVASTATIN MEDOCHEMIE, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | Medochemie Ltd. | 100 | N18-N18 | | | | | alates III staadiumist |
| | | | | | 75 | E78-E78 | | | | | kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l |
| | | | | | 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 | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloo hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|----------------------------------|----------|--|-----------------|------------------|---|--------|--------|-----------|---|------------------------|
| 1492679 | atorvastatiin, 20mg | C10AA05 | ATORVASTATIN MEDOCHEMIE, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK | Medochemie Ltd. | 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 | | | | | |
| | | | | | 75 | E78-E78 | | | | kui dieetravi järgselt ei ole kolesterooli sisaldus veres vähenenud alla 8,0 mmol/l | |
| | | | | | 75 | I11-I12 | | | | raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel | |
| 1057542 | budesoniid, 0,1mg 1annust | R03BA02 | PULMICORT TURBUHALER, inhalatsioonipulber, 200annust 1TK | AstraZeneca AB | 75 | J45-J45 | | | | | |
| | | | | | 50 | | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloo hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|---|----------|---|----------------------------------|------------------|---------------------------|---------------------------------|--------|-----------|------------|--|
| 1675694 | dasabuviir, 250mg | J05AP09 | EXVIERA, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | 100 | B18.2-B18.2 | Gastroenteroloog, Infektsionist | | | | 1. ja 4. genotüübi kroonilise progresseeruva C-viirushepatiidi kombinatsioonraviks patsientidele, kellel esineb mõõdukas või raske maksafibroos (F2-4) ja kompenseeritud maksahaigus ning sõltumata maksafibroosi astmest patsientidele, kellel kaasvalt esineb krüoglobulineemia (D89.1), kaasasündinud verehaigus (D56-D57; D66-D68) või kellel on maksasiirik (Z94.4) |
| 1589519 | desogestreel, 75mcg | G03AC09 | CERAZETTE, õhukese polümeerikattega tablett, 84TK | First Pharma OÜ | 75 | Z30-Z30 | | | | | sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral |
| | | | | | 50 | | | | | | |
| 1087499 | enalapriil, 5mg | C09AA02 | EDNYT, tablett, 30TK | Gedeon Richter Plc. | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I15-I15, I50-I50, I10-I13 | | | | | |
| 1074901 | enalapriil+hüdrokloroti asiid, 20mg+6mg | C09BA02 | RENITEC PLUS, tablett, 28TK | Merck Sharp & Dohme OÜ | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I15-I15, I50-I50, I10-I13 | | | | | |

| Ravimi- kood | Toimeaine, toimeaine sisaldus | ATC kood | Ravim, pakendi suurus | Müügiloa hoidja | Soodus- tus % | Diagnoos | Eriala | Esmane | Vanus üle | Vanus alla | Märkused |
|-----------------|---|----------|---|-------------------------------------|------------------|------------------|------------------------------------|--------|-----------|------------|---|
| 1674716 | ombitasviir+paritaprevii r+ritonaviir, 12,5mg+75mg+50mg | J05AP53 | VIEKIRAX, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | 100 | B18.2-B18.2 | Gastroenteroloog, Infektsionist | | | | 1. ja 4. genotüübi kroonilise progresseeruva C- viirushepatiidi kombinatsioonraviks patsientidele, kellel esineb mõõdukas või raske maksafibroos (F2-4) ja kompenseeritud maksahaigus ning sõltumata maksafibroosi astmest patsientidele, kellel kaasvalt esineb krüoglobulineemia (D89.1), kaasasündinud verehaigus (D56-D57; D66-D68) või kellel on maksasiirik (Z94.4) |
| 1676886 | valsartaan+amlodipiin, 160mg+10mg | C09DB01 | AMLODIPINE /VALSARTAN SANDOZ, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I10-I13, I15-I15 | | | | | |
| 1676808 | valsartaan+amlodipiin, 160mg+5mg | C09DB01 | AMLODIPINE /VALSARTAN SANDOZ, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | 50 | | | | | | |
| | | | | | 75 | I10-I13, I15-I15 | | | | | |