

## TERVISEKASSA 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
3107900	akoramidis, 356mg	C01EB2 5	BEYONTTRA, õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Bayer AG	100	E85.0-E85.0, E85.4-E85.4	Kardioloog				ravi alustamine vähemalt kahest kardioloogist, kellest üks peab olema PERH-, TÜK-i või ITK kardioloog, koosneva konsiiliumi otsuse alusel patsiendile, kellel on dokumenteeritud kardiomüopaatia, mis on seotud transtüretiiniga amüloidoosiga ning kellel esineb NYHA I–III klassi südamepuudulikkus
1861781	beetahistiin, 24mg	N07CA0 1	BETASERC, tablett, 60TK	Ideal Trade Links UAB	50	H81-H81					
3076679	beetametasoon, 1mg 1g	D07AC0 1	BETNOVATE CREAM, kreem, 30g 1TK	Ideal Trade Links UAB	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780286	binimetiniib, 15mg	L01EE0 3	MEKTOVI, õhukese polümeerikattega tablett, 84TK	Pierre Fabre Medicament	100	C43-C43	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) otsuse alusel BRAF V600 mutatsiooniga kaugelearenenud mitteresetseeritava või metastaatilise (IIIc-IVst) melanoomi raviks juhul, kui patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1 ja 3- kuulise intervalliga hinnatuna püsib haigus vähemalt stabiilsena (KT- või/ja muu asjakohase uuringu alusel hinnatuna haiguse progressiooni ei esine) ning kes ei ole saanud varasemalt ravi BRAF/MEK inhibiitoriga, välja arvatud patsiendid, kellel on esinenud ravi katkestamiseni viivad kõrvaltoimed ning samal ajal puudub haiguse radioloogiline progressioon
3073047	danikopaan, 100mg	L04AJ09	VOYDEYA, õhukese polümeerikattega tablett, 180TK	Alexion Europe	100	D59.5-D59.5	Hematoloog				hematoloogidest koosneva ekspertkomisjoni otsuse alusel koos ravulizumabi või ekulizumabiga paroksüsmaalse õise hemoglobinuuria raviks täiskasvanud patsientidele, kellel on hemolüütiline aneemia
3072990	danikopaan, 50mg/100mg	L04AJ09	VOYDEYA, õhukese polümeerikattega tablett, 90TK / 90TK	Alexion Europe	100	D59.5-D59.5	Hematoloog				hematoloogidest koosneva ekspertkomisjoni otsuse alusel koos ravulizumabi või ekulizumabiga paroksüsmaalse õise hemoglobinuuria raviks täiskasvanud patsientidele, kellel on hemolüütiline aneemia
3124077	denosumab, 60mg 1ml	M05BX0 4	ZADENVI, süstelahus süstlis, 1ml 1TK	Zentiva k.s.	75	M81-M81, M82- M82, M85.8- M85.8					suure luumurru riskiga patsientidele, kelle reieluu proksimaalse osa murrurisk $\geq 3\%$ ja/või tõsise osteoporootilise murru risk $\geq 15\%$ (ilma DEXA uuringuta $\geq 20\%$ ) vastavalt FRAX luumurru riskikalkulaatorile ja kellel esineb kaasuvalt raske neerupuudulikkus või söögitoru akalaasia, striktuur, düskineesia või põletik (N17-19; K22.0; K22.2; K22.4; K20)
					75	M80-M80					patsientidele, kellel esineb kaasuvalt raske neerupuudulikkus või söögitoru akalaasia, striktuur, düskineesia või põletik (N17-19; K22.0; K22.2; K22.4; K20)
					50						
1865954	dimetüülfumaraat, 120mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE STADA, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Stada Arzneimittel AG	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 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
1882571	dimetüülfumaraat, 120mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE ZENTIVA, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Zentiva k.s.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks
3078266	dimetüülfumaraat, 120mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE MYLAN, gastroresistentne kõvakapsel, 14TK	Mylan Ireland Limited	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks
1866067	dimetüülfumaraat, 240mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE STADA, gastroresistentne kõvakapsel, 56TK	Stada Arzneimittel AG	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks
1882593	dimetüülfumaraat, 240mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE ZENTIVA, gastroresistentne kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks
3078299	dimetüülfumaraat, 240mg	L04AX0 7	DIMETHYL FUMARATE MYLAN, gastroresistentne kõvakapsel, 56TK	Mylan Ireland Limited	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks
1754827	donepesiil, 10mg	N06DA0 2	DONERION, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Orion Corporation	50						
1754748	donepesiil, 5mg	N06DA0 2	DONERION, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Orion Corporation	50						
3031782	eltrombopaag, 25mg	B02BX0 5	ELTROMBOPAG STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Stada Arzneimittel AG	100	D69.4-D69.4					patsientidele, kelle ravi alustamine on hinnatud konsiiliumi (vähemalt 3 hematoloogi) poolt vastavaks järgmistele kriteeriumidele - muu suukaudne ravi (kortikosteroidi, immuunsupressandiga) on osutunud ebaefektiivseks või on vastunäidustatud, splenektomia on osutunud ebaefektiivseks või on vastunäidustatud (sh splenektomia ettevalmistamiseks, kui intravenoosne immuunglobuliin ei ole piisavalt tõhus) ning esineb trombotsütopeenia <20 000/μl

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1780253	enkorafeniib, 50mg	L01EC0 3	BRAFTOVI, kõvakapsel, 28TK	Pierre Fabre Medicament	100	C43-C43	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) otsuse alusel BRAF V600 mutatsiooniga kaugelearenenud mitteresetseeritava või metastaatilise (IIIc-IVst) melanoomi raviks juhul, kui patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1 ja 3- kuulise intervalliga hinnatuna püsib haigus vähemalt stabiilsena (KT- või/ja muu asjakohase uuringu alusel hinnatuna haiguse progressiooni ei esine) ning kes ei ole saanud varasemalt ravi BRAF/MEK inhibiitoriga, välja arvatud patsiendid, kellel on esinenud ravi katkestamiseni viivad kõrvaltoimed ning samal ajal puudub haiguse radioloogiline progressioon
3027710	faktor VIII inhibiitorist möödamineva aktiivsusega hüübimisfaktorid, 100ühik 1ml	B02BD0 3	FEIBA 100 Ü/ML, infusioonilahuse pulber ja lahusti, 10ml 1TK	Baxalta Innovations GmbH	100	D66-D66, D68.4-D68.4	Pediaater hematoloog- onkoloogi lisapädevusega, Pediaater, Hematoloog				
3052280	fingolimood, 0,5mg	L04AE0 1	FINGOLIMOD OLPHA, kõvakapsel, 28TK	Olpha AS	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel väga aktiivse, ägenemiste ja remissioonidega kulgeva hulgiskleroosi raviks
3035393	kapetsitabiin, 500mg	L01BC0 6	CAPECITABINE ZENTIVA K.S., õhukese polümeerikattega tablett, 120TK	Zentiva k.s.	50						
					100	C22-C25	Onkoloog				biliopankreaatilise süsteemi kasvajate adjuvantraviks
					100	C18-C20	Onkoloog				kolorektaalvähi adjuvantseks ja palliatiivseks monokemoteraapiaks
3107540	karvedilool, 12,5mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 12,5 MG, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
3107584	karvedilool, 25mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 25 MG, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
3107506	karvedilool, 6,25mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 6,25 MG, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
3110162	labetalool, 100mg	C07AG0 1	TRANDATE, õhukese polümeerikattega tablett, 75TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	O10-O16					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3121489	leflunomiid, 20mg	L04AK0 1	ARAVA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	50						
					75	M30-M35, M11- M11, M13-M13, M45-M46, M02- M03, M05-M08	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog	esmane			kui metotreksaat pole küllaldaselt efektiivne, on vastunäidustatud või põhjustab olulisi kõrvaltoimeid
3118014	levetiratsetaam, 1000mg	N03AX1 4	LEVETIRACETAM ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare S.L.U.	50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			
3117990	levetiratsetaam, 250mg	N03AX1 4	LEVETIRACETAM ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			
					50						
3118003	levetiratsetaam, 500mg	N03AX1 4	LEVETIRACETAM ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			
					50						
1614697	memantiin, 20mg	N06DX0 1	MARIXINO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	KRKA d.d. Novo mesto	50						
3106314	metformiin+vildagli ptiin, 1000mg+50mg	A10BD0 8	VILSPOX, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Lex Ano UAB	50						
					75	E14-E14, E11- E11					
3106303	metformiin+vildagli ptiin, 850mg+50mg	A10BD0 8	VILSPOX, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Lex Ano UAB	50						
					75	E14-E14, E11- E11					
3128992	metoksüpolüetülee nglükool- beetaepoetiin, 100mcg 0.3ml	B03XA0 3	MIRCERA, süstelahus süstlis, 0.3ml 1TK	Roche Registration GmbH	50						
					100	D46-D46, D47.1-D47.1	Hematoloog				
					100	D63-D63, T86- T86	Uroloog, Pediaater, Pediaater nefroloogi lisapädevusega, Nefroloog				kroonilisest neerupuudulikkusest tingitud aneemia korral

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3128958	metoksüpolüetülee nglükool- beetaepoetiin, 50mcg 0.3ml	B03XA0 3	MIRCERA, süstelahus süstlis, 0.3ml 1TK	Roche Registration GmbH	100	D46-D46, D47.1-D47.1	Hematoloog				
					50						
					100	D63-D63, T86- T86	Uroloog, Nefroloog, Pediaater, Pediaater nefroloogi lisapädevusega				kroonilisest neerupuudulikkusest tingitud aneemia korral
3128981	metoksüpolüetülee nglükool- beetaepoetiin, 75mcg 0.3ml	B03XA0 3	MIRCERA, süstelahus süstlis, 0.3ml 1TK	Roche Registration GmbH	50						
					100	D46-D46, D47.1-D47.1	Hematoloog				
					100	D63-D63, T86- T86	Pediaater nefroloogi lisapädevusega, Uroloog, Pediaater, Nefroloog				kroonilisest neerupuudulikkusest tingitud aneemia korral
3107652	metüülprednisoloo n, 40mg 1ml	H02AB0 4	DEPO-MEDROL, süstesuspensioon, 1ml 1TK	Ideal Trade Links UAB	75	M45-M46, M30- M35, M05-M08	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega	esmane			
					50						
					100	G35-G35	Pediaater neuroloogi lisapädevusega, Neuroloog, Pediaater	esmane			
					75	N00-N08	Nefroloog, Pediaater nefroloogi lisapädevusega, Pediaater				
					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
1158252	mirtasapiin, 15mg	N06AX1 1	MIRZATEN, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	KRKA d.d. Novo mesto	100	F33.2-F33.3, F32.2-F32.3	Psühhiaater	esmane			
					50						
1158421	mirtasapiin, 30mg	N06AX1 1	MIRZATEN, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	KRKA d.d. Novo mesto	100	F33.2-F33.3, F32.2-F32.3	Psühhiaater	esmane			
					50						
3128947	mükofenoolhape, 500mg	L04AA0 6	MYFENAX, õhukese polümeerikattega tablett, 50TK	Teva B.V.	50						
					75	M30-M36	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog	esmane			
					75	L94-L94, L10- L10					
					75	L12-L12, L20- L20	Dermatovenerol oog				
					100	Z94-Z94, T86- T86					
					75	E05.0-E05.0	Endokrinoloog, Oftalmoloog				
					75	N00-N08	Pediaater, Nefroloog, Pediaater nefroloogi lisapädevusega	esmane			
1858631	odeviksibaat, 1200mcg	A05AX0 5	BYLVAY, kõvakapsel, 30TK	Ipsen Pharma	100	K76.8-K76.8	Pediaater				progresseeruva perekondliku intrahepaatilise kolestaasi raviks vähemalt 6 kuu vanustel patsientidel. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on saavutatud kliiniline tulemus – sh hinnatakse sapphapete taset, sügeluse kliinilisi tunnuseid (põletikuline nahk, kratsimisjäljed, nahakahjustused), samuti lapsevanema tagasiside sügeluse ja unehäirete muutuse kohta. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt 6 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus

[illegible]

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodustus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1858619	odeviksibaat, 400mcg	A05AX05	BYLVAY, kõvakapsel, 30TK	Ipsen Pharma	100	K76.8-K76.8	Pediaater				progresseeruva perekondliku intrahepaatilise kolestaasi raviks vähemalt 6 kuu vanustel patsientidel. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on saavutatud kliiniline tulemus – sh hinnatakse sapphapete taset, sügeluse kliinilisi tunnuseid (põletikuline nahk, kratsimisjäljed, nahakahjustused), samuti lapsevanema tagasiside sügeluse ja unehäirete muutuse kohta. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt 6 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus
3090338	odeviksibaat, 400mcg	A05AX05	KAYFANDA, kõvakapsel, 30TK	Ipsen Pharma	100	Q44.7-Q44.7	Pediaater				Alagille'i sündroomiga vähemalt 6 kuu vanustele patsientidele. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on saavutatud kliiniline tulemus – sh hinnatakse sapphapete taset, sügeluse kliinilisi tunnuseid (põletikuline nahk, kratsimisjäljed, nahakahjustused), samuti lapsevanema tagasiside sügeluse ja unehäirete muutuse kohta. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt iga 6 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus
1858620	odeviksibaat, 600mcg	A05AX05	BYLVAY, kõvakapsel, 30TK	Ipsen Pharma	100	K76.8-K76.8	Pediaater				progresseeruva perekondliku intrahepaatilise kolestaasi raviks vähemalt 6 kuu vanustel patsientidel. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on saavutatud kliiniline tulemus – sh hinnatakse sapphapete taset, sügeluse kliinilisi tunnuseid (põletikuline nahk, kratsimisjäljed, nahakahjustused), samuti lapsevanema tagasiside sügeluse ja unehäirete muutuse kohta. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt 6 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3090349	odeviksibaat, 600mcg	A05AX0 5	KAYFANDA, kõvakapsel, 30TK	Ipsen Pharma	100	Q44.7-Q44.7	Pediaater				Alagille'i sündroomiga vähemalt 6 kuu vanustele patsientidele. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on saavutatud kliiniline tulemus – sh hinnatakse sapphapete taset, sügeluse kliinilisi tunnuseid (põletikuline nahk, kratsimisjäljed, nahakahjustused), samuti lapsevanema tagasiside sügeluse ja unehäirete muutuse kohta. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt iga 6 kuu järel, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus
3109058	perindopriil+amlodi- piin+indapamiid, 8mg+10mg+2,5mg	C09BX0 1	CO-DALNESSA, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
3109069	perindopriil+amlodi- piin+indapamiid, 8mg+10mg+2,5mg	C09BX0 1	CO-DALNESSA, tablett, 60TK	Lex Ano UAB	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
3109092	perindopriil+amlodi- piin+indapamiid, 8mg+5mg+2,5mg	C09BX0 1	CO-DALNESSA, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
3109115	perindopriil+amlodi- piin+indapamiid, 8mg+5mg+2,5mg	C09BX0 1	CO-DALNESSA, tablett, 60TK	Lex Ano UAB	75	I10-I13, I15-I15					
					50						
3035562	pomalidomiid, 4mg	L04AX0 6	POMALIDOMIDE STADA, kõvakapsel, 21TK	Stada Arzneimittel AG	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsilium (vähemalt 3 hematoloogi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsidiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgmüeloomiga 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)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3046137	pomalidomiid, 4mg	L04AX06	POMALIDOMIDE OLPHA, kõvakapsel, 21TK	Olpha AS	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsiilium (vähemalt 3 hematoloogi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsidiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgimüeloomiga 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)
1208663	pregabaliin, 150mg	N02BF02	LYRICA, kõvakapsel, 56TK	Upjohn EESV	50						
					100	G40-G40	Neuroloog	esmane			
					75	G63.2-G63.2					kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti
1208584	pregabaliin, 75mg	N02BF02	LYRICA, kõvakapsel, 56TK	Upjohn EESV	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			
					50						
					75	G63.2-G63.2					kui eelistatud ravi tritsüklilise antidepressandiga on vastunäidustatud, põhjustab ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või ei ole vähemasti 3-kuulise kasutamise järel andnud piisavat raviefekti
1793448	rivaroksabaan, 10mg	B01AF01	XERDOXO, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	KRKA d.d. Novo mesto	75	I80-I82, M16-M17, S72.7-S72.7, S72.0-S72.2, I67.6-I67.6, I26-I26					
					50						
					100	I26-I26, I67.6-I67.6, I80-I82					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1793561	rivaroksabaan, 15mg	B01AF0 1	XERDOXO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	KRKA d.d. Novo mesto	75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						
					100	I80-I82, I26-I26, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
1832903	rivaroksabaan, 15mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						
1844669	rivaroksabaan, 15mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 98TK	Stada Arzneimittel AG	75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					100	I26-I26, I67.6- I67.6, I80-I82					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					50						
3053247	rivaroksabaan, 15mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN OLPHA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Olpha AS	75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					100	I80-I82, I26-I26, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					50						
1793673	rivaroksabaan, 20mg	B01AF0 1	XERDOXO, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	KRKA d.d. Novo mesto	100	I26-I26, I67.6- I67.6, I80-I82					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1833016	rivaroksabaan, 20mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Accord Healthcare S.L.U.	75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						
					100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
1844861	rivaroksabaan, 20mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 98TK	Stada Arzneimittel AG	100	I80-I82, I67.6- I67.6, I26-I26					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						
3053270	rivaroksabaan, 20mg	B01AF0 1	RIVAROXABAN OLPHA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Olpha AS	100	I80-I82, I26-I26, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					75	I48-I48, I67.6- I67.6, I80-I82, I26-I26					
					50						
3101465	semaglutiid, 0,5mg 1annus	A10BJ06	OZEMPIC, süstelahus pen-süstlis, 4annus 1TK	Novo Nordisk A/S	75	E11-E11, E14- E14					II tüüpi diabeedi kombinatsioonraviks rasvumusega patsientidel (KMI≥30kg/m2); kombinatsioonravi peab sisaldama metformiini ja sulfonüüluurea preparaat või vähemasti ühte neist, juhul kui metformiin või sulfonüüluurea preparaat on meditsiiniliselt vastunäidustatud tingimusel, et eelnev ravi SGLT-2 inhibiitoriga maksimaalses talutavas annuses ei ole andnud rahuldavat efekti või on vastunäidustatud. Patsiendid, kelle ravi semaglutiidiga on alustatud enne 01.01.2023, võivad jätkata ravi tuginedes kuni 31.12.2022 kehtinud rakendustingimustele.
					50	E14-E14, E11- E11					II tüüpi diabeedi raviks juhul, kui ravi suukaudsete diabeediravimitega ei ole efektiivne või on vastunäidustatud
3097481	teriflunomiid, 14mg	L04AK0 2	TERIFLUNOMIDE TEVAPHARM, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Teva B.V.	100	G35-G35	Neuroloog	esmane			konsiiliumi (3 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
1891065	tianeptiin, 12,5mg	N06AX1 4	COAXIL, kaetud tablett, 90TK	Ideal Trade Links UAB	50						
1876473	tikagreloor, 90mg	B01AC2 4	TICAGRELOR ELVIM, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	SIA Elvim	75	I21-I22, I25.2- I25.2, Z95-Z95	Sisearst, Kardioloog	esmane			müokardiinfarkti või stentimisega koronaarangioplastika järgselt kombinatsioonis atsetüülsalitsüülhappega kuni 12 kuu vältel
					50						
3126271	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC0 5	PYZCHIVA, süstelahus pen-süstlis, 0.5ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M07.0–3 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud.
					100	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi ustekinumabiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.01.2022.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3126282	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	PYZCHIVA, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M07.0–3 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud.
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus L40 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi ustekinumabiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.01.2022.
					100	K50-K50	Gastroenteroloog, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus K50 diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud tervisekassa rahastusel ravi vähemalt ühe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa-inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
3093184	valatsikloviir, 500mg	J05AB11	VALTrex, õhukese polümeerikattega tablett, 10TK	Ideal Trade Links UAB	50						
3061213	vildagliptiin, 50mg	A10BH0 2	VILDAGLIPTIN OLPHA, tablett, 60TK	Olpha AS	50						
					75	E14-E14, E11- E11					

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
1780275	enkorafeniib, 75mg	L01EC0 3	BRAFTOVI, kõvakapsel, 42TK	Pierre Fabre Medicament	100	C18-C20	Onkoloog				II ravireas kombinatsioonis tsetuksimabiga metastaatilise kolorektaalvähiga patsientidele, kellel on kindlaks määratud BRAF-V600E mutatsioon ning kes on varasemalt saanud ühte süsteemset ravi. Ravi kestab kuni haiguse progresseerumiseni ja/või vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni ning ravi lõpetamisel enkorafeniibiga, tuleb ravi tsetuksimabiga lõpetada
					100	C43-C43	Onkoloog				konsiiliumi (vähemalt 2 onkoloogi) otsuse alusel BRAF V600 mutatsiooniga kaugelearenenud mitteresetseeritava või metastaatilise (IIIc-IVst) melanoomi raviks juhul, kui patsiendi üldseisund ECOG kriteeriumide järgi on 0-1 ja 3-kuulise intervalliga hinnatuna püsib haigus vähemalt stabiilsena (KT- või/ja muu asjakohase uuringu alusel hinnatuna haiguse progressiooni ei esine) ning kes ei ole saanud varasemalt ravi BRAF/MEK inhibiitoriga, välja arvatud patsiendid, kellel on esinenud ravi katkestamiseni viivad kõrvaltoimed ning samal ajal puudub haiguse radioloogiline progressioon
1036022	hüdroksükarbamii d, 500mg	L01XX0 5	HYDREA, kõvakapsel, 100TK	Cheplapharm Arzneimittel GmbH	100	C00-D48	Hematoloog, Onkoloog				
					50						
					100	D57-D57	Hematoloog, Onkoloog				
1615698	hüdroksükarbamii d, 500mg	L01XX0 5	HYDREA, kõvakapsel, 100TK	First Pharma OÜ	100	D57-D57	Onkoloog, Hematoloog				
					50						
					100	C00-D48	Hematoloog, Onkoloog				

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1878251	hüdroksükarbamii d, 500mg	L01XX0 5	HYDREA, kõvakapsel, 100TK	Lex Ano UAB	50						
					100	C00-D48	Hematoloog, Onkoloog				
					100	D57-D57	Onkoloog, Hematoloog				
1823082	menopausaalne humaangonadotro piin, 150RÜ	G03GA0 2	MERIOFERT SET, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.	100	N97.0-N97.9, Z31.0-Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1848461	menopausaalne humaangonadotro piin, 900RÜ	G03GA0 2	MERIOFERT SET, süstelahuse pulber ja lahusti, 1TK	IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.	100	N97.0-N97.9, Z31.0-Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
1811630	tafamidis, 61mg	N07XX0 8	VYNDAQEL, pehmekapsel, 30TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	E85.4-E85.4, E85.0-E85.0	Kardioloog				ravi alustamine vähemalt kahest kardioloogist, kellest üks peab olema PERH-,TÜK-i või ITK kardioloog, koosneva konsiiliumi otsuse alusel patsiendile, kellel on dokumenteeritud kardiomüopaatia, mis on seotud transtüretiiniga amüloidoosiga ning kellel esineb NYHA I–III klassi südamepuudulikkus
1196388	tsink, 25mg	A16AX0 5	WILZIN, kõvakapsel, 250TK	Recordati Rare Diseases	100	E83.0-E83.0	Neuroloog, Gastroenteroloo g, Pediaater neuroloogi lisapädevusega, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater	esmane			
1196377	tsink, 50mg	A16AX0 5	WILZIN, kõvakapsel, 250TK	Recordati Rare Diseases	100	E83.0-E83.0	Pediaater neuroloogi lisapädevusega, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloo g, Pediaater, Neuroloog	esmane			

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

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3059704	adalimumab, 80mg 0.8ml	L04AB0 4	YUFLYMA, süstelahus pen-süstlis, 0.8ml 1TK	Celltrion Healthcare Hungary Kft.	100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi 2 mittesteroidse valu- ja põletikuvastase ravimiga, perifeerse artriidi korral sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga, on osutunud ebatõhusaks või talumatuks.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				patsient vastab järgmistele tingimustele: haigus on väldanud vähemalt 6 kuud, PASI skoor või BSA skoor >=10 ja/või DLQI>=10 ning esineb vähemalt üks järgnevatest: alternatiivne standardne süsteemne ravi (atsitretiin, tsüklosporiin, metotreksaat, kitsakimbu UVB ja Psoralen+UVA fotokemoteraapia) on vastunäidustatud, esinevad ravi katkestama sundivad kõrvaltoimed või puudub raviefekt vähemalt kahe erineva süsteemse ravi kasutamisel; esineb psoriaasivorm, mis vajab korduvaid hospitaliseerimisi; esineb ebastabiilne, eluohtlik psoriaasivorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	K51-K51, K50- K50	Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloo g				ekspertkomisjoni otsusel vastab patsient järgmistele tingimustele: mõõduka ja raske ägenemise korral, kui immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) ja/või kortikosteroidravi on toimeta, vastunäidustatud või talumatu; Crohni tõve fistlitega vorm korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeta

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	M05-M05, M08-M08, M06-M06	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga on osutunud ebatõhusaks või talumatuks
					100	H20.1-H20.1, H44.1-H44.1, H20.0-H20.0, H35.0-H35.0, H30-H30	Oftalmoloog				ekspertkomisjoni otsusel mitteinfektsioosse intermediaalse, posterioorse ja panuveiidi raviks täiskasvanud patsiendil ja anterioorse uveiidi raviks lapsel, kelle ravivastus kortikosteroididele on ebapiisav, kes vajavad kortikosteroidi annuse vähendamist või kellele kortikosteroidravi on sobimatu ning kelle ravivastus immunosupressantidel e (tsüklosporiin, asatiopriin, metotreksaat või kloorambutsiil) on ebapiisav või on need vastunäidustatud
					100	M08-M08	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel, kui vähemalt kolm kuud kestnud ravi metotreksaadiga maksimaalses lubatud annuses või ravi süsteemse glükokortikoidiga (suukaudne ja intravenoosne) süsteemse artriidi korral ei ole olnud tõhus või talutav
					100	M45-M45, M46-M46	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel, kui vähemalt 3 kuud kestnud ravi 2 mittesteroidse valu- ja põletikuvastase ravimiga, perifeerse artriidi korral sünteetilise haiguskulgu modifitseeriva ravimiga, on osutunud ebatõhusaks või talumatuks.
					100	L73.2-L73.2	Dermatovenerol oog				ekspertkomisjoni otsusel mõõduka kuni raske (Hurley II ja III staadium) supuratiivse hidradeniidi korral tingimusel, et patsiendi haigus on resistentne senistele konventsionaalsetele ravimeetoditele (paikne klindamütsiin 3 kuud, süsteemne tetratsükliin vähemalt 10 nädalat, süsteemne atsitreiin 6 kuud) või on need talumatud või vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1781276	dasatiniib, 50mg	L01EA0 2	DASATINIB NORAMEDA, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Norameda UAB	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).
1653241	etorikoksiib, 120mg	M01AH0 5	ETORICOXIB ZENTIVA 120 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 7TK	Zentiva k.s.	50						
1680421	faktor VIII inhibiitorist möödamineva aktiivsusega hüübimisfaktorid, 50ühik 1ml	B02BD0 3	FEIBA 50 Ü/ML, infusioonilahuse pulber ja lahusti, 20ml 1TK	Baxalta Innovations GmbH	100	D68.4-D68.4, D66-D66	Pediaater hematoloog- onkoloogi lisapädevusega, Hematoloog, Pediaater				
1723216	fluvastatiin, 80mg	C10AA0 4	LESCOL XL, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	First Pharma OÜ	75	I21-I22, Z45- Z45, Z95-Z95, I65-I66, E10- E11, I70.2-I70.2, I63-I63, I25-I25, E13-E14, E78- E78, I11-I12					
					50						
					100	N18-N18					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1064674	haloperidool, 50mg 1ml	N05AD01	HALOPERIDOL DECANOATE- RICHTER, süstelahus, 1ml 5TK	Gedeon Richter Plc.	50						
					100	F33.2-F33.3, F18.4-F18.7, F60.3-F60.3, F11.4-F11.7, F13.4-F13.7, F14.4-F14.7, F17.4-F17.7, F16.4-F16.7, F19.4-F19.7, F70-F79, F00- F09, F20-F29, F32.2-F33.2, F15.4-F15.7, F30-F31, F12.4- F12.7, F10.4- F10.7	Psühhiaater	esmane			
1700772	ivabradiin, 5mg	C01EB17	IVABRADINE GRINDEKS, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Grindeks AS	50						
1700783	ivabradiin, 7,5mg	C01EB17	IVABRADINE GRINDEKS, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Grindeks AS	50						
1136696	mebeveriin, 200mg	A03AA04	DUSPATALIN, toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Viartis SIA	50						
1720864	metformiin+vildagli ptiin, 1000mg+50mg	A10BD08	DALTEX, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Medochemie Limited	75	E11-E11, E14- E14					
					50						
1720796	metformiin+vildagli ptiin, 850mg+50mg	A10BD08	DALTEX, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Medochemie Limited	75	E11-E11, E14- E14					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1065596	naatriumenoksapa riin, 10000RÜ 1ml	B01AB0 5	CLEXANE, süstelahus süstlis, 1ml 2TK	Sanofi Winthrop Industrie	100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kuni 10 päevaks või kaasuva pahaloolumulise kasvaja esinemisel
					100	O99.8-O99.8					
					50						
1065552	naatriumenoksapa riin, 6000RÜ 0.6ml	B01AB0 5	CLEXANE, süstelahus süstlis, 0.6ml 2TK	Sanofi Winthrop Industrie	100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kuni 10 päevaks või kaasuva pahaloolumulise kasvaja esinemisel
					100	O99.8-O99.8					
					50						
1065574	naatriumenoksapa riin, 8000RÜ 0.8ml	B01AB0 5	CLEXANE, süstelahus süstlis, 0.8ml 2TK	Sanofi Winthrop Industrie	50						
					100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kuni 10 päevaks või kaasuva pahaloolumulise kasvaja esinemisel
					100	O99.8-O99.8					
1671263	naloksegool, 25mg	A06AH0 3	MOVENTIG, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Gruenenthal GmbH	75	K59.0-K59.0					kroonilise opioid-indutseeritud kõhukinnisuse raviks patsiendile, kes kasutab igapäevaselt tugevatoimelist opioidi (morfiin, oksükodoon, fentanüül) ning kes ei ole vähemalt 2 kuu möödumisel opioidravi alustamisest saavutanud lahtistite abil piisavat raviefekti
1780084	nebivolool, 5mg	C07AB1 2	NOLIBETA, tablett, 90TK	KRKA d.d. Novo mesto	75	I10-I13, I47-I49, I15-I15, I50-I50					
					50						
3035540	pomalidomiid, 4mg	L04AX0 6	POMALIDOMIDE STADA, kõvakapsel, 21TK	Stada Arzneimittel AG	100	C90.0-C90.0	Hematoloog				kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle ravi alustamise pomalidomiidiga on hinnanud konsiilium (vähemalt 3 hematoloogi) vastavaks järgmistele tingimustele: kasutamine kombinatsioonis deksametasooniga retsidiveerunud, progresseerunud või refraktaarse hulgimüeloomiga 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)
1858248	sunitiniib, 12,5mg	L01EX0 1	SUNITINIB STADA, kõvakapsel, 28TK	Stada Arzneimittel AG	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumi neerurakk-kartsinoomi raviks

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3010330	tikagreloor, 90mg	B01AC2 4	BRIREM, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Remedica Limited	50						
					75	I25.2-I25.2, I21- I22, Z95-Z95	Kardioloog, Sisearst	esmane			müokardiinfarkti või stentimisega koronaarangioplastika järgselt kombinatsioonis atsetüülsalitsüülhappega kuni 12 kuu vältel
1014488	tsüproteroon+östro geen, 2mg+0,035mg	G03HB0 1	DIANE, kaetud tablett, 21TK	Bayer AG	50						
1369593	valatsikloviir, 500mg	J05AB11	VALACICLOVIR ELVIM, õhukese polümeerikattega tablett, 10TK	SIA Elvim	50						
1780321	vigabatriin, 100mg	N03AG0 4	KIGABEQ, lahustuv tablett, 100TK	Orphelia Pharma	100	G40.4-G40.4	Neuroloog, Pediaater neuroloogi lisapädevusega				imikutele ja lastele vanuses 1 kuu kuni 7 aastat infantiilsete spasmide (Westi sündroom) raviks
					100	G40.0-G40.0, G40.8-G40.8, G40.5-G40.5, G40.2-G40.2, G40.1-G40.1	Pediaater neuroloogi lisapädevusega, Neuroloog				imikutele ja lastele vanuses 1 kuu kuni 7 aastat kombinatsioonis teiste epilepsiaravimitega raviresistentse partsiaalse epilepsia (fokaalne epileptiline hoog) raviks, kui kõik muud sobivad ravimikombinatsioonid on osutunud ebapiisavaks või ei ole olnud talutavad.
1729436	vildagliptiin, 50mg	A10BH0 2	GLYPVILO, tablett, 60TK	KRKA d.d. Novo mesto	75	E11-E11, E14- E14					
					50						