

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
3059737	alfaefgartigimood, 1000mg 5.6ml	L04AL01	VYVGART, süstelahus, 5.6ml 1TK	Argenx	100	G70.0-G70.0	Neuroloog				atsetüülkoliini retseptori vastaste antikehade suhtes positiivsetele patsientidele, kellel on ravirefraktaarne MGFA IIB-IV klassi generaliseerunud müasteenia ning kellel eelnev standardravi maksimaalsetes annustes kolme erineva rühmaga 6-12 kuu jooksul ei ole olnud piisavalt efektiivne. Ravi alfaefgartigimoodiga alustamisel on vajalik MG-ADL skaala näitaja 5 ja QMG skaala näitaja >=10. Senise ravi ebatõhusus peab olema fikseeritud meditsiinilises dokumentatsioonis. Ravi lõpetatakse kui 4 järjestikuse nädala jooksul ei ole saavutatud MG-ADL skoori vähenemist võrreldes algväärtusega vähemalt 2 punkti võrra

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3112704	amiodaroon, 200mg	C01BD0 1	CORDARONE 200 MG, tablett, 60TK	Ideal Trade Links UAB	75	I47-I49	Kardioloog, Pediaater, Pediaater kardioloogi lisapädevusega	esmane			
					50						
3119992	amoksitsilliin, 50mg 1ml	J01CA0 4	OSPAMOX 250 MG/5 ML, suukaudse suspensiooni pulber, 60ml 1TK	Lex Ano UAB	75	H65-H67, J13- J18				16,00	
					50						
3117248	amorolfiin, 50mg 1ml	D01AE1 6	LOCERYL, ravimküünelakk, 5ml 1TK	Lex Ano UAB	50						
3006245	atorvastatiin+eseti miib, 40mg+10mg	C10BA0 5	EZETIMIBE/ATORVAST ATIN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Stada Arzneimittel AG	100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					75	E10-E11, E13- E14					kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					50						
					75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					75	I70.2-I70.2, Z45- Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3006368	atorvastatiin+eseti miib, 80mg+10mg	C10BA05	EZETIMIBE/ATORVASTATIN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Stada Arzneimittel AG	50						
					75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					75	I70.2-I70.2, Z45-Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					75	E10-E11, E13-E14					kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
1860904	bimekizumab, 160mg 1ml	L04AC21	BIMZELX, süstelahus pen-süstlis, 1ml 2TK	UCB Pharma	100	L40-L40	Pediaater, Dermatoveneroloog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
3139567	bromofenak, 0,9mg 1ml	S01BC11	YELLOX, silmatilgad, lahus, 5ml 1TK	Bausch + Lomb Ireland Limited	50						
3131749	desogestreel+etünüülöstradiool, 0,15mg+0,02mg	G03AA09	NOVYNETTE, õhukese polümeerikattega tablett, 63TK	Lex Ano UAB	50						
					75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral
3113772	desogestreel+etünüülöstradiool, 0,15mg+0,03mg	G03AA09	REGULON, õhukese polümeerikattega tablett, 63TK	Lex Ano UAB	50						
					75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3139400	dronedaron, 400mg	C01BD0 7	MULTAQ, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Sanofi Winthrop Industrie	50		Kardioloog	esmane			ravimi esmase väljakirjutamise õigus kardioloogil siinusrütmi säilitamiseks kodade virvendusarütmia puhul pärast kardioversiooni, kui teised antiarütmikumid on ebasobivad (IC klassi antiarütmikumid ja sotalool on vastunäidustatud või osutunud ebaefektiivseks ning amiodaron on vastunäidustatud) ning patsiendil ei esine südamepuudulikkust ega vasaku vatsakese düsfunksiooni
1765795	emitsizumab, 105mg 0.7ml	B02BX0 6	HEMLIBRA, süstelahus, 0.7ml 1TK	Roche Registration GmbH	50						
3131727	fenofibraat, 200mg	C10AB0 5	LIPANTHYL, kõvakapsel, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
3110027	formoterool+beklo metasoon, 6mcg+200mcg 1mõõttannus	R03AK0 8	FOSTER, inhalatsiooniaerosool, lahus, 180mõõttannus 1TK	Lex Ano UAB	75	J45-J45	Pulmonoloog	esmane			C-D staadiumi kroonilise obstruktiivse kopsuhaigusega patsientidele, kellel eosinofiilide arv perifeerses veres on >=100 rakku/mikroliitris ning kellel on esinenud vähemalt 1 hospitaliseerimist vajanud ägenemine viimase 12 kuu jooksul või vähemalt 2 mõõdukat või raskemat ägenemist viimase 12 kuu jooksul, mis vajasid ravi antibiootikumide või suukaudse glükokortikosteroidiga
					75	J43-J44					
					50						
3113480	gestodeen+etüünü löstradiool, 75mcg+20mcg	G03AA1 0	HARMONET, kaetud tablett, 63TK	Lex Ano UAB	75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral
					50						
3131985	hüdroksüklorokviin , 200mg	P01BA0 2	PLAQUENIL, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Ideal Trade Links UAB	75	M45-M46, M08- M08, M30-M35, M05-M06	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater	esmane			
					75	L66-L66, L93- L93, L92-L92	Dermatovenerol oog				
					50						
3083374	isokonasool+difluk ortoloon, 10mg+1mg 1g	D01AC8 0	TRAVOCORT, kreem, 30g 1TK	Lex Ano UAB	50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3132278	karvedilool, 12,5mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 12,5 MG, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
3132313	karvedilool, 25mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 25 MG, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	75	I50-I50, I47-I49					
					50						
3132267	karvedilool, 6,25mg	C07AG0 2	CARVEDILOLHEXAL 6,25 MG, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	I50-I50, I47-I49					
3126697	klosapiin, 100mg	N05AH0 2	LEPONEX, tablett, 50TK	Lex Ano UAB	50						
					100	F10.4-F10.7, F20-F29, F17.4- F17.7, F00-F09, F30-F31, F70- F79, F12.4- F12.7, F15.4- F15.7, F11.4- F11.7, F18.4- F18.7, F14.4- F14.7, F19.4- F19.7, F16.4- F16.7, F60.3- F60.3, F13.4- F13.7, F32.2- F32.3, F33.2- F33.3					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3126686	klosapiin, 25mg	N05AH02	LEPONEX, tablett, 50TK	Lex Ano UAB	50						
					100	F11.4-F11.7, F16.4-F16.7, F00-F09, F20-F29, F60.3-F60.3, F15.4-F15.7, F10.4-F10.7, F19.4-F19.7, F33.2-F33.3, F18.4-F18.7, F32.2-F32.3, F30-F31, F17.4-F17.7, F12.4-F12.7, F13.4-F13.7, F14.4-F14.7					
1636916	kvetiapiin, 300mg	N05AH04	KVENTIAX SR, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 60TK	KRKA, d.d., Novo mesto	50						
					100	F20-F29, F30-F31	Psühhiaater				
1753376	lakosamiid, 50mg	N03AX18	LACOSAMIDE ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Accord Healthcare S.L.	100	G40-G40	Neuroloog	esmane			III ravireas monoterapiiana, kui monoterapia lamotrigiini, levetiratsetaami, karbamasepiini ja okskarbasepiiniga ei ole olnud efektiivsed; II ravirea lisaraviks, kui eelnevad ravimid on olnud ebaefektiivsed generaliseerunud toonilis-klooniliste epileptiliste hoogudega patsientidel; kui ravi käigus tekkisid kõrvaltoimed, mille tõttu esmavaliku ravimid ei ole sobilikud
3111264	latanoprost, 50mcg 1ml	S01EE01	XALATAN, silmatilgad, lahús, 2.5ml 1TK	Lex Ano UAB	50						
					100	H40-H42	Oftalmoloog	esmane			

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1835636	lenalidomiid, 10mg	L04AX04	LENALIDOMIDE MYLAN, kõvakapsel, 21TK	Mylan Pharmaceuticals Limited	100	C90-C90	Hematoloog				
					100	D46-D46	Hematoloog				konsiiliumi (vähemasti 3 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
1835658	lenalidomiid, 15mg	L04AX04	LENALIDOMIDE MYLAN, kõvakapsel, 21TK	Mylan Pharmaceuticals Limited	100	C90-C90	Hematoloog				
					100	D46-D46	Hematoloog				konsiiliumi (vähemasti 3 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
1835894	lenalidomiid, 25mg	L04AX04	LENALIDOMIDE MYLAN, kõvakapsel, 21TK	Mylan Pharmaceuticals Limited	100	C90-C90	Hematoloog				
					100	D46-D46	Hematoloog				konsiiliumi (vähemasti 3 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
3053720	matsitentaan, 10mg	C02KX0 4	MACITENTAN NORAMEDA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Norameda UAB	50						
					100	I27.0-I27.0	Kardioloog, Pediaater, Reumatoloog, Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pulmonoloog				NYHA III-IV kl idiopaatilise või päriliku, süsteemse sidekoehaiguse või kaasasündinud südamerikkega seotud pulmonaalse arteriaalse hüpertensiooni raviks patsientidele konsiiliumi (vähemalt 3 vastava eriala spetsialisti) otsuse alusel, kui sildenafiil ja bosentaan on vastunäidustatud, osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud olulisi kõrvaltoimeid
3128969	medroksüprogeste roon, 500mg	L02AB0 2	FARLUTAL, tablett, 30TK	First Pharma OÜ	100	C00-D48	Onkoloog				
					50						
1872895	menopausaalne humaangonadotro piin, 75RÜ	G03GA0 2	MENOPUR, süstelahuse pulber ja lahusti, 5TK	Ferring GmbH	100	N97.0-N97.9, Z31.0-Z31.9				41,00	kehavälise viljastamise ja embrüo siirdamise tervishoiuteenuste osutamise ettevalmistuseks
					50						
3115325	mesalasiin, 1g	A07EC0 2	YALDIGO, rektaalsuposiit, 28TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	K51-K51, K50- K50	Gastroenteroloo g, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater				
3115369	mesalasiin, 800mg	A07EC0 2	ASACOL 800 MG, toimeainet modifitseeritult vabastav tablett, 60TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	K51-K51, K50- K50	Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloo g				
3116494	montelukast, 10mg	R03DC0 3	MONTELUKAST TEVA, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Lex Ano UAB	75	J45-J45				11,00	
					75	J45-J45			11,00		mõõduka ja raske haiguse puhul lisaks püsiravile optimaalses annuses inhaleeritava kortikosteroidiga
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3010880	nintedaniib, 100mg	L01EX0 9	NINTEDANIB ZENTIVA, pehmekapsel, 60TK	Zentiva k.s.	100	J67-J67, J84.1- J84.1, M34.8- M34.8, J84.8- J84.8, J84.9- J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
					100	I84.1-I84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
3011847	nintedaniib, 100mg	L01EX0 9	NINTEDANIB SANDOZ, pehmekapsel, 60TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
					100	J67-J67, J84.1- J84.1, M34.8- M34.8, J84.8- J84.8, J84.9- J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
3072068	nintedaniib, 100mg	L01EX0 9	NINTEDANIB ACCORD, pehmekapsel, 60TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	J67-J67, J84.1- J84.1, M34.8- M34.8, J84.8- J84.8, J84.9- J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
					100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3010903	nintedaniib, 150mg	L01EX0 9	NINTEDANIB ZENTIVA, pehmekapsel, 60TK	Zentiva k.s.	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
					100	J67-J67, J84.1-J84.1, M34.8-M34.8, J84.8-J84.8, J84.9-J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
3011869	nintedaniib, 150mg	L01EX0 9	NINTEDANIB SANDOZ, pehmekapsel, 60TK	Sandoz Pharmaceuticals d.d.	100	J67-J67, J84.1-J84.1, M34.8-M34.8, J84.8-J84.8, J84.9-J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
					100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
3072125	nintedaniib, 150mg	L01EX0 9	NINTEDANIB ACCORD, pehmekapsel, 60TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
					100	J67-J67, J84.1-J84.1, M34.8-M34.8, J84.8-J84.8, J84.9-J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3129735	nintedaniib, 150mg	L01EX0 9	NINTEDANIB VIATRIS, pehmekapsel, 30TK	Viartis Limited	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.
					100	J67-J67, J84.1-J84.1, M34.8-M34.8, J84.8-J84.8, J84.9-J84.9	Pulmonoloog				konsiiliumi (kahe pulmonoloogi ühise) otsuse alusel progresseeruva fenotüübiga teiste krooniliste fibroseerivate interstitsiaalsete kopsuhaiguste ja süsteemse skleroosiga seotud progresseeruva kuluga fibroseeriva interstitsiaalse kopsuhaiguse raviks patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=45%
3114582	noretisteroon+östradiool, 0+1mg/1mg+2mg/ 0+2mg	G03FB0 5	TRISEQUENS, õhukese polümeerikattega tablett, 6TK / 10TK / 12TK	Lex Ano UAB	50						
					100	E89.4-E89.4, E28.3-E28.3, E23.0-E23.0, Q96-Q97	Günekoloog, Endokrinoloog	esmane		50,00	kui haigus on diagnoositud enne 40. eluaastat ning patsient on alla 50. eluaasta vana
1367951	oseltamiviir, 30mg	J05AH0 2	TAMIFLU, kõvakapsel, 10TK	Roche Registration GmbH	50						kuni 40kg kaaluvatele lastele või patsientidele, kelle EGFR on >=60mL/min/1,73m2, kellel esinevad gripi sümptomid ja kellel on tehtud kodune gripi antigeeni kiirtest ning on kinnitatud A või B grippi haigestumine
3110634	paroksetiin, 20mg	N06AB0 5	SEROXAT, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Lex Ano UAB	100	F33.2-F33.3, F32.2-F32.3	Psühhiaater	esmane			
					50						
1829190	perindopriil, 10mg	C09AA0 4	PRENESSA NEO, tablett, 30TK	KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto	50						
					75	I15-I15, I50-I50, I10-I13					
1829156	perindopriil, 5mg	C09AA0 4	PRENESSA NEO, tablett, 30TK	KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto	50						
					75	I15-I15, I50-I50, I10-I13					

[illegible]

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3140356	ranolasiin, 750mg	C01EB1 8	RANEXA, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 60TK	Menarini International Operations Luxembourg S.A.	75	I20-I20	Kardioloog, Sisearst	esmane			III-IV funktsionaalse klassi stenokardia esineb vaatamata adekvaatsele antiisheemilisele ravile (beeta- adrenoblokaator, kaltsiumikanali blokaator ja pika toimega nitropreparaat) või need ravimid on vastunäidustatud ja on teostatud koronaarhaiguse invasiivne uurimine ning võimalusel revaskulariseerimine
3146677	rilusool, 50mg	N07XX0 2	RILUTEK, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Sanofi Winthrop Industrie	100	G12.2-G12.2	Neuroloog	esmane			mehhaanilise ventilatsiooni vajaduseta patsientidele
					50						
3113558	rosuvastatiin+eseti miib, 20mg+10mg	C10BA0 6	ROSAZIMIB, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					75	E13-E14, E10- E11					kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					75	I70.2-I70.2, Z45- Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3113705	rosuvastatiin+eseti miib, 40mg+10mg	C10BA0 6	ROSAZIMIB, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Lex Ano UAB	100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja 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
					75	E13-E14, E10- E11					kui vaatamata rosuvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					50						
					75	I70.2-I70.2, Z45- Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					
1856910	sildenafil, 20mg	G04BE0 3	SILDENAFIL G.L. PHARMA, õhukese polümeerikattega tablett, 90TK	G.L. Pharma GmbH	100	I27.0-I27.0	Kardioloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pulmonoloog, Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Reumatoloog, Pediaater				NYHA III-IV kl idiopaatilise või päriliku, süsteemse sidekoehaiguse või kaasasündinud südamerikkega seotud pulmonaalse arteriaalse hüpertensiooni raviks patsientidele konsiiliumi (vähemalt 3 vastava eriala spetsialisti) otsuse alusel
					50	I27.0-I27.0	Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Kardioloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pulmonoloog, Reumatoloog, Pediaater				

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3116562	sildenafil, 20mg	G04BE03	SILDENAFIL TEVA PHARMA, õhukese polümeerikattega tablett, 90TK	Lex Ano UAB	50	I27.0-I27.0	Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Kardioloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, Reumatoloog, Pulmonoloog				
					100	I27.0-I27.0	Pediaater, Pulmonoloog, Kardioloog, Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				NYHA III-IV kl idiopaatilise või päriliku, süsteemse sidekoehaiguse või kaasasündinud südamerikkega seotud pulmonaalse arteriaalse hüpertensiooni raviks patsientidele konsiiliumi (vähemalt 3 vastava eriala spetsialisti) otsuse alusel
3108158	simvastatiin, 40mg	C10AA01	SIMVACOR, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Lex Ano UAB	50						
					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					
					100	N18-N18					
1782671	tamsulosiin+dutasteriid, 0,4mg+0,5mg	G04CA52	TADUSTA, kõvakapsel, 90TK	KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto	50						
3027079	teofülliin, 200mg	R03DA04	TEOTARD, toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel, 100TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	J45-J45					
					75	J43-J44	Pulmonoloog	esmane			

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3121917	timolool+latanopro st, 5mg+50mcg 1ml	S01ED8 4	XALACOM, silmatilgad, lahus, 2.5ml 1TK	Lex Ano UAB	50						
					100	H40-H42	Oftalmoloog	esmane			
3112546	tiokthape, 600mg	A16AX0 1	THIOCTACID HR, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Lex Ano UAB	50						
1865550	tisanidiin, 2mg	M03BX0 2	SIRDALUD, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	G82-G82, G81- G81					
3081507	tisanidiin, 2mg	M03BX0 2	SIRDALUD, tablett, 30TK	Lex Ano UAB	75	G81-G81, G82- G82					
					50						
1854952	tisanidiin, 4mg	M03BX0 2	SIRDALUD, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	G82-G82, G81- G81					
3132021	tolterodiin, 2mg	G04BD0 7	UROFLOW 2 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Ideal Trade Links UAB	50						
3136621	tolterodiin, 2mg	G04BD0 7	UROFLOW 2 MG, õhukese polümeerikattega tablett, 28TK	Lex Ano UAB	50						
3093061	torasemiid, 10mg	C03CA0 4	TORASEMIDE HEXAL, tablett, 30TK	Ideal Trade Links UAB	50						
3110959	tselekoksiib, 200mg	M01AH0 1	ACLEXA, kõvakapsel, 30TK	Lex Ano UAB	50						
3129836	östradiool, 100mcg 1g	G03CA0 3	LINOLADIOL N, kreem, 25g 1TK	Lex Ano UAB	50						
3129847	östradiool+prednis oloon, 0,05mg+4mg 1g	G03CA8 0	LINOLADIOL-H N, kreem, 25g 1TK	Lex Ano UAB	50						

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
1610536	atomoksetiin, 10mg	N06BA0 9	ATOMINEX 10MG, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeas
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1610615	atomoksetiin, 18mg	N06BA0 9	ATOMINEX 18MG, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeas
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1610693	atomoksetiin, 25mg	N06BA09	ATOMINEX 25 MG, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1610772	atomoksetiin, 40mg	N06BA09	ATOMINEX 40 MG, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1610851	atomoksetiin, 60mg	N06BA0 9	ATOMINEX 60 MG, kõvakapsel, 56TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeas
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekesk, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor ≤50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1643655	budesoniid, 9mg	A07EA0 6	BUDESONIDE FERRING, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Ferring GmbH	75	K52.8-K52.8	Gastroenteroloog, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater				remissiooni induktsiooniks aktiivse mikroskoopilise koliidiga patsiendile
					75	K51-K51	Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloog, Pediaater				remissiooni induktsiooniks kerge kuni mõõduka raskusega haavandilise koliidi korral, kui ravivastus 5-aminosalitsüülhappega ei ole piisav või on vastunäidustatud. Ravi kestab maksimaalselt 8 nädalat ning ravi võib korrata mitte vähem kui aasta pärast
3048971	deksamfetamiin, 10mg	N06BA0 2	TENTIN, tablett, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3049039	deksamfetamiin, 20mg	N06BA02	TENTIN, tablett, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater, Psühhiaater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
3048926	deksamfetamiin, 5mg	N06BA02	TENTIN, tablett, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhiaater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
1693256	evolokumab, 140mg 1ml	C10AX13	REPATHA, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Amgen Europe B.V.	100	E78.0-E78.0	Kardioloog	esmane			kroonilise perekondliku hüperkolesteroleemia raviks dokumenteeritud ateroskleroosiga patsientidele, kui varasem 1-3 kuud ravi maksimaalses talutavas annuses statiini ja esetimiibiga on osutunud ebapiisavaks või on statiin ja/või esetimiib vastunäidustatud ning patsiendi LDL-C väärtus on ? 2,6 mmol/l
					100	I22-I22, Z95-I66-I66, I69-I69, I25-I25, I63-I63, I21-I21, I70.2-I70.2, I65-I65, I20.0-I20.0	Kardioloog, Neuroloog, vaskulaarkirurg	esmane			patsientidele, kellel on olnud äge koronaarsündroom (ÄKS, sh STEMI, NSTEMI, ebastabiilne stenokardia: I21, I22, I20.0), krooniline südame isheemiatõbi (I25), ajuinfarkt (I63), pretsebraalsete või peaajuarterite stenoos või oklusioon ilma peaajuinfarktiga (I65, I66), jäsemete ateroskleroos (I70.2), insuldi jääknähud (I69) või kellele on tehtud revaskulariseeriv protseduur (koronaar-, karotiid- või perifeersete arterite osas) (Z95), ning kelle LDL-C väärtus on ? 2,6 mmol/l vaatamata 1–3 kuud kestnud ravile maksimaalses talutavas annuses statiini ja esetimiibiga või kellele statiin/esetimiib on vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1800470	guselkumab, 100mg 1ml	L04AC1 6	TREMFYA, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Janssen - Cilag International	100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M07.0-M07.3	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1717107	iksekizumab, 80mg 1ml	L04AC1 3	TALTZ, süstelahus pen- süstlis, 1ml 1TK	Eli Lilly And Co (Ireland) Limited	100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M45, M46- M46	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M45 ja M46 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	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, Reumatoloog				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1886261	inklisiraan, 284mg 1.5ml	C10AX1 6	LEQVIO, süstelahus süstlis, 1.5ml 1TK	Novartis Europharm Limited	100	I22-I22, Z95- Z95, I66-I66, I69-I69, I25-I25, I63-I63, I21-I21, I70.2-I70.2, I65- I65, I20.0-I20.0	Neuroloog, vaskulaarkirurg, Kardioloog	esmane			patsientidele, kellel on olnud äge koronaarsündroom (ÄKS, sh STEMI, NSTEMI, ebastabiilne stenokardia: I21, I22, I20.0), krooniline südame isheemiatõbi (I25), ajuinfarkt (I63), pretsebraalsete või peaaajuarterite stenoos või oklusioon ilma peaaajuinfarktita (I65, I66), jäsemete ateroskleroos (I70.2), insuldi jääknähud (I69) või kellele on tehtud revaskulariseeriv protseduur (koronaar-, karotiid- või perifeersete arterite osas) (Z95), ning kelle LDL-C väärtus on ? 1,8 mmol/l vaatamata 1–3 kuud kestnud ravile maksimaalses talutavas annuses statiini ja esetimiibiga või kellele statiin/esetimiib on vastunäidustatud
					100	E78.0-E78.0	Kardioloog	esmane			kroonilise perekondliku hüperkolesteroleemia raviks dokumenteeritud ateroskleroosiga patsientidele, kui varasem 1-3 kuud ravi maksimaalses talutavas annuses statiini ja esetimiibiga on osutunud ebapiisavaks või on statiin ja/või esetimiib vastunäidustatud ning patsiendi LDL-C väärtus on ? 1,8 mmol/l
3058152	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 20mg	N06BA1 2	ELVANSE, kõvakapsel, 30TK	Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
1857416	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 30mg	N06BA1 2	ADIXEMIN, kõvakapsel, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3058028	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 30mg	N06BA12	ELVANSE, kõvakapsel, 30TK	Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
1857438	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 40mg	N06BA12	ADIXEMIN, kõvakapsel, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
1857461	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 50mg	N06BA12	ADIXEMIN, kõvakapsel, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1857517	lisdeksamfetamiin dimesülaad, 70mg	N06BA1 2	ADIXEMIN, kõvakapsel, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane			patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadiga osutunud ebaefektiivseks, põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele see ravim on dokumenteeritult meditsiiniliselt vastunäidustatud. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024. Metüülfenidaadi efektiivsus on hinnatav 6-nädalase perioodi jooksul kasutamisel adekvaatses annuses
1396335	metüülfenidaat, 10mg	N06BA0 4	MEDIKINET XL 10MG, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoterapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perefond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1838033	metüülfenidaat, 10mg	N06BA04	AFFENID, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1313569	metüülfenidaat, 18mg	N06BA04	CONCERTA, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Johnson & Johnson UAB	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1396368	metüülfenidaat, 20mg	N06BA04	MEDIKINET XL 20MG, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1838101	metüülfenidaat, 20mg	N06BA04	AFFENID, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseeast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1396391	metüülfenidaat, 30mg	N06BA04	MEDIKINET XL 30MG, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast
1838178	metüülfenidaat, 30mg	N06BA04	AFFENID, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1313581	metüülfenidaat, 36mg	N06BA04	CONCERTA, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Johnson & Johnson UAB	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1395266	metüülfenidaat, 40mg	N06BA04	MEDIKINET XL 40MG, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1838235	metüülfenidaat, 40mg	N06BA04	AFFENID, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoterapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast
1313660	metüülfenidaat, 54mg	N06BA04	CONCERTA, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 30TK	Johnson & Johnson UAB	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater, Psühhiaater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või tööalane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoterapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed-eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1838291	metüülfenidaat, 60mg	N06BA04	AFFENID, toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel, 30TK	Zentiva k.s.	75	F90.0-F90.1	Psühhiaater, Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	20,00		esineb mõõdukas kuni raske funktsionaalne kahjustus vähemalt kahes olukorras (sotsiaalne, akadeemiline ja/või töölane tegevus), haigus mõjutab konkreetse inimese elu mitmeid aspekte ning viide haiguse esinemisele on tõendatult tuvastatav lapseast
					75	F90.0-F90.1	Psühhiaater – laste- ja noorukitepsühhi aater	esmane	6,00	20,00	ravimi väljakirjutamise õigus järgmistel tingimustel: farmakoteraapia alustamise otsuse on langetanud lastepsühhiaatriline meeskond (2 Eesti Psühhiaatrite Seltsi poolt tunnustatud laste ravi lisapädevusega psühhiaatrit, kliiniline psühholoog ja logopeed- eripedagoog); diagnoos on kinnitatud vähemasti 2 erinevas keskkonnas (perekond, haridusasutus) lapsega kokkupuutuva isiku küsitluse alusel; patsiendil esineb mõõdukas või raske toimetulekuraskus (kliinilise pildi kirjelduse alusel, CGAS skoor <=50 punkti); ravi toimub koos samaaegse psühhosotsiaalsete meetmete rakendamisega;
1110643	oseltamiviir, 75mg	J05AH02	TAMIFLU, kõvakapsel, 10TK	Roche Registration GmbH	50						riskirühma patsientide raviks ja profülaktikaks, kellel esinevad gripi sümptomid ja kellel on tehtud kodune gripi antigeeni kiirtest ning on kinnitatud A või B grippi haigestumine. Riskirühma kuuluvad patsiendid, kellel esineb vähemalt üks järgnevatest riskiteguritest: vanus üle 70 a, immuunsupresseeriv haigus või -ravi, KOK või muu raske kopsuhaigus (bronhiektasiasid, krooniline bronhiit, emfüseem), organtransplanteeritud patsiendid, aktiivse vähiravi patsient, tsüstiline fibroos, neerupuudulikkus, krooniline maksahaigus, diabeet, kesknärvisüsteemi demüeliniseerivad haigused, neuroloogiline haigus või seisund, mis mõjutab hingamist, hematoloogilised, reumatoloogilised, gastroenteroloogilised, neuroloogilised haiged, rasvumus, kardioloogilised haiged

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1649088	oseltamiviir, 75mg	J05AH02	EBILFUMIN, kõvakapsel, 10TK	Actavis Group PTC ehf.	50						riskirühma patsientide raviks ja profülaktikaks, kellel esinevad gripi sümptomid ja kellel on tehtud kodune gripi antigeeni kiirtest ning on kinnitatud A või B grippi haigestumine. Riskirühma kuuluvad patsiendid, kellel esineb vähemalt üks järgnevatest riskiteguritest: vanus üle 70 a, immuunsupresseeriv haigus või -ravi, KOK või muu raske kopsuhaigus (bronhiektasiasitõbi, krooniline bronhiit, emfüseem), organtransplanteeritud patsiendid, aktiivse vähiravi patsient, tsüstiline fibroos, neerupuudulikkus, krooniline maksahaigus, diabeet, kesknärvisüsteemi demüeliniseerivad haigused, neuroloogiline haigus või seisund, mis mõjutab hingamist hematoloogilised, reumatoloogilised, gastroenteroloogilised, neuroloogilised haiged, rasvumus. kardioloogilised haiged
1710379	osimertiniib, 40mg	L01EB04	TAGRISSO, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Astrazeneca AB	100	C34-C34	Onkoloog				kombinatsioonis pemetrekseedi ja platiinapõhise keemiaraviga lokaalselt levinud või metastaatilise mitteväikerakulise kopsuvähi esmavaliku raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad EGFR 19. eksoni deletsioonid või 21. eksoni asendusmutatsioonid (L858R)
					100	C34-C34	Onkoloog				monoteraapiana kasvaja täieliku resektiooni järgselt adjuvantraviks IB...IIIA raskusastmega mitteväikerakulise kopsuvähiga täiskasvanud patsientidel, kelle kasvajatel on epidermaalse kasvufaktori retseptori (EGFR) 19. eksoni deletsioonid või 21. eksoni asendusmutatsioonid (L858R) kuni kolmeks aastaks ning monoteraapiana lokaalselt levinud või metastaatilise mitteväikerakulise kopsuvähi esmavaliku raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad EGFR aktiveerivad mutatsioonid ning monoteraapiana lokaalselt levinud või metastaatilise EGFR T790M-mutatsioonipositiivse mitteväikerakk kopsuvähiga patsientidele, kelle haigus on progresseerunud pärast ravi EGFR-türosiini kinaasi inhibiitoritega

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1710380	osimertiniib, 80mg	L01EB04	TAGRISSO, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Astrazeneca AB	100	C34-C34	Onkoloog				monoteraapiana kasvaja täieliku resektsiooni järgselt adjuvantraviks IB...IIIA raskusastmega mitteväikerakulise kopsuvähiga täiskasvanud patsientidel, kelle kasvajatel on epidermaalse kasvufaktori retseptori (EGFR) 19. eksoni deletsioonid või 21. eksoni asendusmutatsioonid (L858R) kuni kolmeks aastaks ning monoteraapiana lokaalselt levinud või metastaatilise mitteväikerakulise kopsuvähi esmavaliku raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad EGFR aktiveerivad mutatsioonid ning monoteraapiana lokaalselt levinud või metastaatilise EGFR T790M-mutatsioonpositiivse mitteväikerakk kopsuvähiga patsientidele, kelle haigus on progresseerunud pärast ravi EGFR-türosiini kinaasi inhibiitoritega
					100	C34-C34	Onkoloog				kombinatsioonis pemetrekseedi ja plaatinapõhise keemiaraviga lokaalselt levinud või metastaatilise mitteväikerakulise kopsuvähi esmavaliku raviks täiskasvanud patsientidel, kellel esinevad EGFR 19. eksoni deletsioonid või 21. eksoni asendusmutatsioonid (L858R)
1752409	ribotsikliib, 200mg	L01EF02	KISQALI, õhukese polümeerikattega tablett, 42TK	Novartis Europharm Limited	100	C50-C50	Onkoloog				kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga varajase rinnavähi adjuvantraviks patsiendile, kellel on hormoonretseptor-positiivne (HR+), inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivne ja kõrge retsidiveerumisriskiga varajane rinnavähk. Ravi kestab kuni kolm aastat või kuni haiguse progresseerumiseni ja/või vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni
					100	C50-C50	Onkoloog				hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga patsiendile kuni haiguse progresseerumiseni ning kombinatsioonis fulvestrandiga I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle haigus on adjuvantse või neoadjuvantse aromataasi inhibiitori foonil või 12 kuud pärast selle lõpetamist progresseerunud ning kombinatsioonis fulvestrandiga II rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsientidele, kes ei ole varasemalt ravi CDK-4/6 inhibiitoritega saanud

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1752410	ribotsikliib, 200mg	L01EF02	KISQALI, õhukese polümeerikattega tablett, 63TK	Novartis Europharm Limited	100	C50-C50	Onkoloog				hormoonretseptor (HR)-positiivse, inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivse, lokaalselt kaugelearenenud või metastaatilise rinnavähi I rea raviks kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga patsiendile kuni haiguse progresseerumiseni ning kombinatsioonis fulvestrandiga I rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsiendile, kelle haigus on adjuvantse või neoadjuvantse aromataasi inhibiitori foonil või 12 kuud pärast selle lõpetamist progresseerunud ning kombinatsioonis fulvestrandiga II rea raviks kuni haiguse progresseerumiseni patsientidele, kes ei ole varasemalt ravi CDK-4/6 inhibiitoritega saanud
					100	C50-C50	Onkoloog				kombinatsioonis aromataasi inhibiitoriga varajase rinnavähi adjuvantraviks patsiendile, kellel on hormoonretseptor-positiivne (HR+), inimese epidermaalse kasvufaktori retseptor 2 (HER2)-negatiivne ja kõrge retsidiveerumisriskiga varajane rinnavähk. Ravi kestab kuni kolm aastat või kuni haiguse progresseerumiseni ja/või vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni
1848438	risankizumab, 150mg 1ml	L04AC18	SKYRIZI, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	100	L40-L40	Pediaater, Dermatoveneroloog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1675649	sekukinumab, 150mg 1ml	L04AC1 0	COSENTYX, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Novartis Europharm Limited	100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M45, M46- M46	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M45 ja M46 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.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1833960	sekukinumab, 300mg 2ml	L04AC1 0	COSENTYX, süstelahus pen-süstlis, 2ml 1TK	Novartis Europharm Limited	100	M45-M45, M46- M46	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M45 ja M46 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				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M07.0-M07.3	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1857034	sekukinumab, 75mg 0.5ml	L04AC1 0	COSENTYX, süstelahus süstlis, 0.5ml 1TK	Novartis Europharm Limited	100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				ekspertkomisjoni otsusel 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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M45, M46- M46	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus M45 ja M46 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.

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1809075	tofatsitiniib, 11mg	L04AF01	XELJANZ, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	K51-K51	Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloog, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M05-M06, M08-M08	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M46	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama 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	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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1859991	tofatsitiniib, 1mg 1ml	L04AF01	XELJANZ, suukaudne lahus, 240ml 1TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	M45-M46, M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama 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

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	M05-M06, M08-M08	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud

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	Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloo g, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud

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	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M07.0-M07.3	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	K51-K51	Pediaater gastroenteroloogi lisapädevusega, Gastroenteroloog, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M46	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama 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

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1742497	tofatsitiniib, 5mg	L04AF01	XELJANZ, õhukese polümeerikattega tablett, 56TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	M05-M06, M08-M08	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M07.0-M07.3	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	K51-K51	Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Gastroenteroloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	M45-M46	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama 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

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1808951	upadatsitiniib, 15mg	L04AF03	RINVOQ, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	100	K50-K50	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

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	Gastroenteroloog, Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, Reumatoloog				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 ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	M05-M06	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF-alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud

Ravimi-kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus-tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
					100	L20.8-L20.8, L20.9-L20.9	Dermatoveneroloog, Pediaater allergoloogi lisapädevusega, Allergoloog-immunoloog, Pediaater				mõõduka või raske haigusega (EASI>=16, DLQI>=10) patsiendile, kes ei allu süsteemsele konventsionaalsele ravile tsüklosporiiniga 8–12 nädala jooksul või kellele see on vastunäidustatud või põhjustanud talumatuid kõrvaltoimeid
					100	M31.5-M31.6	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				vähemalt kolmest reumatoloogist koosneva ekspertkomisjoni otsuse alusel patsiendile, kellel hiidrakuline arteriit on tõendatud biopsia ja/või piltagnostikaga ning on täidetud üks järgnevatest kriteeriumitest: esineb ravirefraktaarne hiidrakuline arteriit, st vaatamata vähemalt ühe kuu kestnud optimaalsele standardravile glükokortikosteroidide maksimaalsete lubatud annustega ei saavutata remissiooni või on glükokortikosteroidravi suure tüsistuste riski tõttu vastunäidustatud; esineb taastektiiv hiidrakuline arteriit, st kindel ja tõendatud haigustunnuste või isheemiliste komplikatsioonide taastekkimine koos põletikumarkerite tõusuga varem hästi toiminud glükokortikosteroidravi foonil. Ravi upadatsitiniibiga lõpetatakse juhul, kui 12 nädala möödumisel bioloogilise ravi alustamisest ei ole saavutatud positiivset dünaamikat põletikumarkerites ja/või kliinilist paranemist
					100	M45-M46	Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama 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

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1860588	upadatsitiniib, 30mg	L04AF03	RINVOQ, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	100	L20.8-L20.8, L20.9-L20.9	Pediaater, Pediaater allergoloogi lisapädevusega, Dermatovenerol oog, Allergoloog- immunoloog				mõõduka või raske haigusega (EASI≥16, DLQI≥10) patsiendile, kes ei allu süsteemsele konventsionaalsele ravile tsüklosporiiniga 8–12 nädala jooksul või kellele see on vastunäidustatud või põhjustanud talumatuid kõrvaltoimeid
					100	K50-K50	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
					100	K51-K51	Gastroenteroloog, Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1887857	upadatsitiniib, 45mg	L04AF03	RINVOQ, toimeainet prolongeeritult vabastav tablett, 28TK	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	100	K51-K51	Pediaater, Gastroenteroloo g, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori kasutamine vastunäidustatud
					100	K50-K50	Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater				ekspertkomisjoni otsusel patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus sama diagnoosi korral kehtivatele TNF-alfa inhibiitori hüvitamistingimustele ning kes on saanud Tervisekassa rahastusel ravi vähemalt kahe bioloogilise haigust modifitseeriva toimeainega, mis on osutunud ebaefektiivseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid kõrvaltoimeid või kellele on TNF- alfa inhibiitori ja ustekinumabi kasutamine vastunäidustatud
3040669	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC05	STELARA, süstelahus pen-süstlis, 0.5ml 1TK	Janssen - Cilag International	100	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				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 (atsitreiin, 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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog, 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
3062977	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC05	UZPRUVO, süstelahus süstlis, 0.5ml 1TK	Stada Arzneimittel AG	100	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				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 (atsitreiin, 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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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.
3072923	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC05	PYZCHIVA, süstelahus süstlis, 0.5ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 (atsitreiin, 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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					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	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3090585	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC0 5	OTULFI, süstelahus süstlis, 0.5ml 1TK	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, 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.
3101779	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC0 5	IMULDOSA, süstelahus süstlis, 0.5ml 1TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater, 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	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloo hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3126271	ustekinumab, 45mg 0.5ml	L04AC0 5	PYZCHIVA, süstelahus pen-süstlis, 0.5ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					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.
3040670	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	STELARA, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Janssen - Cilag International	100	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	M07.0-M07.3	Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Reumatoloog, 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.
					100	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 vormi 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
3062988	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	UZPRUVO, süstelahus süstlis, 1ml 1TK	Stada Arzneimittel AG	100	M07.0-M07.3	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	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	K50-K50	Gastroenteroloo g, Pediaater, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel vastab patsient järgmistele tingimustele: mõõduka ja raske ägenemise korral, kui immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) ja/või kortikosteroidravi on toimeteta, vastunäidustatud või talumatu; Crohni tõve fistlitega vormi korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeteta

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3072934	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	PYZCHIVA, süstelahus süstlis, 1ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	M07.0-M07.3	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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	K50-K50	Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater, 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 vormi korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeta
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 (atsitreiin, 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 psoriaasi vorm (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
3090653	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	OTULFI, süstelahus süstlis, 1ml 1TK	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	100	K50-K50	Pediaater, Gastroenteroloog, Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega				ekspertkomisjoni otsusel vastab patsient järgmistele tingimustele: mõõduka ja raske ägenemise korral, kui immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) ja/või kortikosteroidravi on toimeteta, vastunäidustatud või talumatu; Crohni tõve fistlitega vormi korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeteta
					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.
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 (atsitreiin, 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 psoriaasi vorm (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
3101780	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	IMULDOSA, süstelahus süstlis, 1ml 1TK	Accord Healthcare S.L.U.	100	M07.0-M07.3	Pediaater, Reumatoloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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	L40-L40	Dermatovenerol oog, Pediaater				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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	K50-K50	Pediaater gastroenteroloog i lisapädevusega, Pediaater, 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 vormi 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
3126282	ustekinumab, 90mg 1ml	L04AC0 5	PYZCHIVA, süstelahus pen-süstlis, 1ml 1TK	Samsung Bioepis NL B.V.	100	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 vormi korral, kui antibiootikumid ja/või immuunsupresseeriv ravi (asatiopriin või 6-merkaptopuriin või metotreksaat) on toimeta
					100	L40-L40	Pediaater, Dermatovenerol oog				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 fotokemoterapia) 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 psoriaasi vorm (erütrodermne või pustulaarne psoriaas)
					100	M07.0-M07.3	Reumatoloog, Pediaater, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega				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.

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
1084788	aspart-insuliin, 100ühik 1ml	A10AD0 5	NOVOMIX 30 FLEXPEN, süstesuspensioon pen- süstlis, 3ml 5TK	Novo Nordisk A/S	50						
					100	O24-O24, E13- E14, E10-E11, P70.2-P70.2, E89.1-E89.1					
3006302	atorvastatiin+eseti miib, 40mg+10mg	C10BA0 5	EZETIMIBE/ATORVAST ATIN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	E13-E14, E10- E11					kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärkväärtust
					50						
					75	I70.2-I70.2, Z45- Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
3006425	atorvastatiin+eseti miib, 80mg+10mg	C10BA0 5	EZETIMIBE/ATORVAST ATIN STADA, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Stada Arzneimittel AG	75	I11-I12					raske südame- või neerukahjustusega hüpertensiooni esinemisel kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					75	I70.2-I70.2, Z45- Z45, I25-I25, I21-I22, I63-I63, I65-I66, Z95-Z95					
					75	E10-E11, E13- E14					kui vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					100	N18-N18					patsientidel, kellel esineb neerupuudulikkus alates III staadiumist ja vaatamata atorvastatiini optimaalse annuse kasutamisele ei saavutata kolesteroolitaseme eesmärgväärtust
					50						
1683794	bisoprolool, 2,5mg	C07AB0 7	BISOPROLOL ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare B.V.	75	I10-I13, I15-I15, I20-I20, I47-I49					
					50						
1683873	bisoprolool, 5mg	C07AB0 7	BISOPROLOL ACCORD, õhukese polümeerikattega tablett, 30TK	Accord Healthcare B.V.	50						
					75	I10-I13, I15-I15, I20-I20, I47-I49					
1343393	dabigatraaneteksil aat, 110mg	B01AE0 7	PRADAXA, kõvakapsel, 30TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	100	I26-I26, I80-I82, I67.6-I67.6					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
					75	S72.7-S72.7, I26-I26, S72.0- S72.2, I80-I82, I48-I48, I67.6- I67.6, M16-M17					
					50						

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1343360	dabigatraaneteksil aat, 75mg	B01AE0 7	PRADAXA, kõvakapsel, 30TK	Boehringer Ingelheim International GmbH	50						
					75	I80-I82, M16- M17, S72.7- S72.7, S72.0- S72.2, I67.6- I67.6, I26-I26					
					100	I26-I26, I67.6- I67.6, I80-I82					kaasuva pahaloomulise kasvaja esinemisel
1275768	dasatiniib, 50mg	L01EA0 2	SPRYCEL, õhukese polümeerikattega tablett, 60TK	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG	100	C92.1-C92.1	Hematoloog				konsiiliumi(vähemalt 3 hematoloogi ühise) otsuse alusel patsientidele,kellele on näidustatud tsütogeneetilist vastust indutseeriv ravi, eelnev ravi imatiniibiga annuses 600mg on ebaõnnestunud või osutunud talumatuks (imatiniibravi on põhjustanud III või IV astme kõrvaltoime või üle 3 kuu püsinud II astme kõrvaltoime CTC klassifikatsiooni järgi) ning ravi alustatakse kuni kolmanda rea ravina; ravi võib jätkata kuni hematoloogilise ravivastuse püsimiseni (haigus ei progresseeru dasatiniibravi foonil).
3074082	desogestreel+etün üülöstradiool, 0,15mg+0,03mg	G03AA0 9	REGULON, õhukese polümeerikattega tablett, 63TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					75	Z30-Z30					sünnitamisele meditsiinilise vastunäidustuse korral
1879690	kvetiapiin, 25mg	N05AH0 4	KETIPINOR, õhukese polümeerikattega tablett, 100TK	Ideal Trade Links UAB	50						
					100	F20-F29, F30- F31	Psühhiaater				
3086883	kvetiapiin, 25mg	N05AH0 4	KETIPINOR, õhukese polümeerikattega tablett, 100TK	Lex Ano UAB	100	F20-F29, F30- F31	Psühhiaater				
					50						
1044470	lipaas+amülaas+p roteaas, 25000ühik+18000 ühik+1000ühik	A09AA0 2	KREON 25 000 U, gastroresistentne kõvakapsel, 20TK	VIATRIS HEALTHCARE Limited	100	E84-E84	Pulmonoloog, Pediaater	esmane			
					50						
1843534	pirfenidoon, 801mg	L04AX0 5	PIRFENIDONE ZENTIVA, õhukese polümeerikattega tablett, 84TK	Zentiva k.s.	100	J84.1-J84.1	Pulmonoloog				patsientidele, kelle kopsude forsseeritud vitaalkapatsiteet (FVC) ravi alustamisel on >=50% eeldatavast. Soodustus ei hõlma nintedaniibi ja pirfenidooni kombinatsioonravi.

Ravimi- kood	Toimeaine, toimeaine sisaldus	ATC kood	Ravim, pakendi suurus	Müügiloa hoidja	Soodus- tus %	Diagnoos	Eriala	Esmane	Vanus üle	Vanus alla	Märkused
1323256	pramipeksool, 0,088mg	N04BC05	EZAPREV 0,088 MG, tablett, 30TK	Norameda UAB	100	G20-G20	Neuroloog	esmane			
					50						
1323313	pramipeksool, 0,7mg	N04BC05	EZAPREV 0,7 MG, tablett, 100TK	Norameda UAB	50						
					100	G20-G20	Neuroloog	esmane			
3075735	prednisoloon+salit süülhape, 0,2%+0,4%	D07XA81	ALPICORT, nahalahus, 100ml 1TK	Ideal Trade Links UAB	50						
1856932	sildenafilil, 20mg	G04BE03	SILDENAFIL G.L. PHARMA, õhukese polümeerikattega tablett, 90TK	G.L. Pharma GmbH	50	I27.0-I27.0	Pulmonoloog, Reumatoloog, Pediaater, Kardioloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater kardioloogi lisapädevusega				
					100	I27.0-I27.0	Pediaater, Kardioloog, Pediaater reumatoloogi lisapädevusega, Pediaater kardioloogi lisapädevusega, Pulmonoloog, Reumatoloog				NYHA III-IV kl idiopaatilise või päriliku, süsteemse sidekoehaiguse või kaasasündinud südamerikkega seotud pulmonaalse arteriaalse hüpertensiooni raviks patsientidele konsiiliumi (vähemalt 3 vastava eriala spetsialisti) otsuse alusel
1353305	sunitiniib, 12,5mg	L01EX01	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumi neerurakk-kartsinoomi raviks
1353293	sunitiniib, 25mg	L01EX01	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Europe MA EEIG	100	C64-C64	Onkoloog				IV staadiumi neerurakk-kartsinoomi raviks
1353282	sunitiniib, 50mg	L01EX01	SUTENT, kõvakapsel, 28TK	Pfizer Europe MA EEIG	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
1534654	temosolomiid, 20mg	L01AX0 3	BLASTOMAT 20 MG, kõvakapsel, 5TK	Zentiva k.s.	50						
					100	C71-C71	Onkoloog, Pediaater hematoloog- onkoloogi lisapädevusega				konsiiliumi (vähemalt 3 onkoloogi ühise) otsuse alusel heas üldseisundis patsiendile (funktsionaalne klass 0...1 WHO järgi)
1064124	tsüproteroon, 50mg	G03HA0 1	ANDROCUR, tablett, 50TK	ADVANZ PHARMA Limited	50						
					100	C61-C61	Onkoloog, Uroloog				juhul, kui haigus on pärast kirurgilist või medikamentooset kastratsiooni progresseerunud, metastaatilise haiguse korral lühiajaliselt ravi alustamisel LHRH analoogiga, kombinatsioonis kiiritusraviga või juhul kui patsient keeldub eelistatud hormoonravist (kirurgilisest või medikamentoosest kastratsioonist)
1799286	VIII hüübimisfaktor, 250RÜ	B02BD0 2	BERIATE, süste- /infusioonilahuse pulber ja lahusti, 1TK	CSL Behring GmbH	100	D66-D66	Pediaater hematoloog- onkoloogi lisapädevusega, Hematoloog, Pediaater				