

From: Liina Siirus <liina.siirus@tervisekassa.ee>
Sent: Friday, September 6, 2024 6:28 PM
To: 'Lauri Leemet' (lauri.leemet@firstpharma.ee) <lauri.leemet@firstpharma.ee>
Subject: [EXTERNAL] 1.10.2024 jõustuvatest Tervisekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade muudatustest

This Message Is From an External Sender

EXTERNAL EMAIL: Use caution before replying, clicking links, and opening attachments.

Hea koostööpartner,

Alates 05.09.2024 on eelnõude infosüsteemis tutvumiseks kätesaadavad Tervisekassa ravimite loetelu ja ravimite piirhindade määruste muudatused.

Eelnõud on leitavad siin:

[Ravikindlustuse seaduse ja ravimiseaduse alusel kehtestatud ravimitega seotud määruste muutmine – EIS \(valitsus.ee\)](#)

Aega muudatusettepanekute tegemiseks on kuni 11.septembrini 2024. a (k.a). Alljärgnevalt on toodud kokkuvõte kavandatavatest muudatustest. Tuletame meeldet, et tegemist on eelnõudega, milles enne jõustumist võib esineda muudatusi.

Tervisekassa ravimite loetelu soodustusega 75% lisatakse:

- toimeainet **lisdeksamfetamiindimesülaat** sisaldaava ravimpreparaadi ADIXEMIN kõvakapsel 20mg N30, ADIXEMIN kõvakapsel 30mg N30, ADIXEMIN kõvakapsel 40mg N30, ADIXEMIN kõvakapsel 50mg N30, ADIXEMIN kõvakapsel 70mg N30. Ravimite väljakirjutamise õigus on psühhiaatril diagnooside F90.0 ja F90.1 korral patsientidele, kes vastavad Tervisekassa ravimite loetelus kehtivatele metüülfenidaadi ja atomoksetiini hüvitamistingimustele, kuid kellel on adekvaatne ravi metüülfenidaadi ja atomoksetiiniga osutunud ebaefektivuseks või põhjustanud ravi katkestama sundivaid körvaltoimeid. Lisaks laieneb soodustus patsientidele, kelle ravi lisdeksamfetamiindimesülaadiga on Tervisekassa rahastusel alustatud enne 01.10.2024
- toimeainet **atogepant** sisaldaavad ravimpreparaadi AQUIPTA tablet 10mg N28 ja AQUIPTA tablet 60mg N28. Ravimi esmane väljakirjutamise õigus on neuroloogidel diagnoosi G43 korral kroonilise migreeni profülaktiliseks raviks täiskasvanutel, kellel esinevad peavalud ≥ 15 päeval kuus, millest vähemalt 8 päeval on tegemist migreeni kriteeriume täitvate hoogudega ja kellel on vähemalt 3 eelnevat profülaktilist ravi ebaõnnestunud. Ravivastust hinnatakse 6 ravikuu möödumisel ning soodustusega väljakirjutamise õigus jätkub patsientidele, kellel raviarsti hinnangul on dokumenteeritult $\geq 50\%$ vähenemine migreenipäevade arvus kuus. Edaspidi tuleb ravi jätkamise vajadust hinnata regulaarselt, ravi jätkamise eelduseks on püsiv ravivastus. Ravi lõpetatakse, kui peavaluga päevade arv on alla 4 päeva kuus vähemalt 3 järjestikuse kuu vältel.

Tervisekassa ravimite loetelu soodustusega 100% lisatakse:

- toimeainet **leuproreliinatsetaat** sisaldaava ravimpreparaadi ELIGARD süstelahuse pulber ja lahusti 22,5mg N1 ja ELIGARD süstelahuse pulber ja lahusti 45mg N1. Ravimite väljakirjutamise õigus on uroloogil ja onkoloogil diagnoosi C61 korral lokaalse või lokaalselt levinud kõrge riskiga (kliiniline staadium $\geq T2c$ või Gleasoni skoor 8-10

või PSA >=20 ng/ml või regionaalsete lümfisõlmede haaratus või positiivne reseksioonipiir) multimodaalse ravi osana kuni 2 aasta vältel ning metastaseerunud eesnäärmevähiga patsientidele.

- toimeainet **budesoniid** sisaldav ravimpreparaat KINPEYGO toimeainet modifitseeritult vabastav kövakapsel 4mg N120. Ravimi väljakirjutamise õigus on nefroloogil diagnoosi N02.8 korral patsientidele, kellel on biopsiaga töestatud IgA nefropatia, UPCR vääritus $\geq 1,5$ g/g ja eGFR ≥ 35 ml/min/1,73 m² ning maksimaalses talutavas doosis AKEI või ARB ei ole andnud efektiivsust kolm kuud kestva ravi korral.
- toimeainet **alfa-2b-ropeginterferooni** sisaldav ravimpreparaat BESREMI süstelahu pen-süstlis 250mcg 0,5ml N1. Ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil diagnoosi D45 korral monoteraapiana teise rea raviks hüdroksüuurea ebapiisavuse või talumatuse korral ja esimese rea ravina noorematele patsientidele, kellel puul hematoloogide konsiiliumi otsustab, et pikajaline hüdroksüuurea ravi ei ole kõrvaltoimete profili tõttu sobiv.
 - toimeainet **fedratiniib** sisaldav ravimpreparaat INREBIC kövakapsel 100mg N120. Ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil diagnoosi D47.1 korral konsiiliumi (vähemalt kolme hematoloogi) otsuse alusel müelofibroosi raviks keskmise-2 või kõrge riskiga (IPSS ≥ 2) patsientidele, kellel eelnev ravi ruksolitiibiga on osutunud ebaefektivseks või talumatuks
 - toimeainet **avapritiniib** sisaldavad ravimpreparaadid AYVAKYT õhukese polümeerikattega tablet 25mg N30, AYVAKYT õhukese polümeerikattega tablet 50mg N30, AYVAKYT õhukese polümeerikattega tablet 100mg N30 ja AYVAKYT õhukese polümeerikattega tablet 200mg N30. Ravimi väljakirjutamise õigus on hematoloogil ja onkoloogil diagnooside C94.3 ja C96.2 korral monoteraapiana täiskasvanud patsientide raviks, kellel on agressiivne süsteemne mastotsütoos, süsteemne mastotsütoos koos kaasneva hematoloogilise kasvajaga või nuumrakkleukeemia, pärast vähemalt ühte süsteemset ravi. Ravi jätkatakse kuni haiguse progresseerumiseni või vastuvõetamatu toksilisuse tekkimiseni.
 - toimeainet **nirapariib** sisaldav ravimpreparaat ZEJULA õhukese polümeerikattega tablet 100mg N56. Ravimi väljakirjutamise õigus on onkoloogil diagnooside C48, C56 ja C57.0 korral monoteraapiana kaugelearenenud epitheliaalse (FIGO III ja IV staadium) madalalt diferentseerunud munasarjavähi, munajuhavähi või primaarse peritoneaalvähi säilitusraviks HRD positiivse staatusega patsientidel, kellel on tekinud (täielik või osaline) ravivastus esmavaliku plaatinapõhise keemiaravi läbimise järgselt.
 -

Tervisekassa ravimite lootelus 100%-lise soodusmääraga muudetakse:

- toimeainet **ofatumumab** sisaldava ravimpreparaadi KESIMPTA sütesuspensioon pen-süstlis 20mg 0,4ml N1 väljakirjutamise tingimus järgevalt: ravimi esmase väljakirjutamise õigus on neuroloogil diagnoosi G35 korral konsiiliumi (3 neuroloogi ühise) otsuse alusel (ägenemiste ja remissioonidega kulgeva) hulgiskleroosi raviks.

Tervisekassa ravimite lootelus 75% soodusmääraga täiendatakse:

- toimeaineid **relugoliks + östradiool + noretisteroon** sisaldava ravimpreparaadi RYEQO õhukese polümeerikattega tabletid 40mg + 1mg + 0,5mg N28 väljakirjutamis tingimus. Ravimi väljakirjutamise õigus on günekoloogil diagnoosi N80 korral endometriosi sümpomaatiliseks raviks naistele, keda on eelnevalt ravitud endometriosi ravimitega või kirurgiliselt.
- toimeainet **fenoksümetülpennitsilliini** sisaldava ravimpreparaatide OSPEN õhukese polümeerikattega tablet 100000RÜ N12 ja OSPEN suukaudne suspensioon 40000RÜ 5ml 60ml N1 väljakirjutamistingimus järgevalt: ravimi väljakirjutamise õigus alla 17-aastastele lastele ägeda suulae- e kurgumandlipõletiku e tonsilliidi (J03) näidustusel.
- toimeaineid sisaldava ravimpreparaadi **dabigatraan** või **rivaroksabaan** sisaldavate ravimpreparaatide PRADAXA kövakapsel 75 mg N30, PRADAXA kövakapsel 110 mg

N10, PRADAXA kõvakapsel 110 mg N30, PRADAXA kõvakapsel 110 mg N60, PRADAXA kõvakapsel 150 mg N60, TELEXER kõvakapsel 110 mg N60, TELEXER kõvakapsel 150 mg N60, DANENGO kõvakapsel 110 mg N60, DANENGO kõvakapsel 150 mg N60, DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD kõvakapsel 75 mg N30, DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD kõvakapsel 110 mg N30, DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD kõvakapsel 110 mg N60, DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD kõvakapsel 150mg N60, XARELTO õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N10, XARELTO õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N30, XARELTO õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N28, XARELTO õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N42, XARELTO õhukese polümeerikattega tablet 20 mg N28, KARDATUXAN õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N28, KARDATUXAN õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N28, KARDATUXAN õhukese polümeerikattega tablet 20 mg N28, RIVAROXABAN STADA õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N30, RIVAROXABAN STADA õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N28, RIVAROXABAN STADA õhukese polümeerikattega tablet 15 mg/20 mg N42, RIVAROXABAN STADA õhukese polümeerikattega tablet 20 mg N28, RIVAROXABAN TEVA õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N30, RIVAROXABAN TEVA õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N28, RIVAROXABAN TEVA õhukese polümeerikattega tablet 20 mg N28, RUNAPLAX õhukese polümeerikattega tablet 10 mg N30, RUNAPLAX õhukese polümeerikattega tablet 15 mg N28 ja RUNAPLAX õhukese polümeerikattega tablet 20 mg N28 väljakirjutamise tingimusi venosse tromboosi ravis ja korduva tromboosi ennetamises. Ravimite soodustuse protsendile 75 lisatakse tingimus, et ravimi väljakirjutamise õigus on venosse tromboosi raviks ja korduva tromboosi ennetamiseks (I26, I80-I82, I67.6).

Tervisekassa ravimite loetelu 100% soodusmääraga täiendatakse:

- toimeainet **fluvoksamiini** sisaldaava ravimpreparaati FEVARIN õhukese polümeerikattega tablet 100 mg N30 väljakirjutamis tingimusi järgnevalt: Ravimi esmase väljakirjutamise õigus on psühhiaatril raske depressiooni (F32.2-3, F33.2-3) näidustusel.

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 50 täiendatakse järgmisi toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

1. alfososiin (eesnäärme healoomulise suurenemise ravim);
2. estsitalopraam (depressiooniravim);
3. memantiin (Alzheimeri töve ravim);
4. nitrofurantooin (kuseteede infektsioonide ravim);
5. tamsulosiin (eesnäärme healoomulise suurenemise ravim).

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 75 täiendatakse järgnevaid toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

1. atorvastatiin+esetimiib (vere lipiidisisaldust vähendav ravim);
2. dabigatraan (tromboosiravim);
3. dienogest (endometrioosi ravim);
4. fluvastatiin (vere lipiidisisaldust vähendav ravim);
5. formoterool + beklometasoon (astma ja kroonilise obstruktiiivse kopsuhaituse ravim);
6. gliklasiid (suhkurtöve ravim);
7. mesalasiin (soolepõletiku ravim);
8. ramipriil (kõrgvererõhutöve ja südamepuudulikkuse ravim);
9. rivaroksabaan (tromboosiravim);
10. perindopriil+indapamiid+amlodipiin (kõrgvererõhutöve ravim);

Tervisekassa ravimite loetelu soodustuse protsendiga 100 täiendatakse järgnevaid toimeaineid sisaldavate ravimpreparaatidega:

1. abirateroon (eesnäärmevähi ravim);
2. adalimumab (autoimmuunhaiguste ravim);
3. entekaviir (B-hepatiidi ravim);
4. etoposiid (verevähi ravim);
5. karbidopa+ levodopa (Parkinsoni töve ravim);
6. naatriumendoksapariin (tromboosiravim);
7. pasopaniib (neeruvähi ravim);
8. teriflunomiid (hulgiskleroosi ravim);
9. ustekinumab (psoriaasi ja psoriaatilise artropaatia ravim)

Eelnimetatud samaväärsete toimeainetega ravimeid on ka varem vastavalt 50%-lise, 75%-lise ja 100%-lise soodusmääraga hüvitatud. Lisanduvad uued ravimpreparaadid on odavamad või samaväärse hinnatasemega kui seni turustatud ravimid ega põhjusta lisakulu Tervisekassa ravimihüvitiste eelarvele. Uute soodusravimite loetelu kantud ning piirhinnast odavamate või piirhinnaga võrdsete ravimpreparaatide kohta on sõlmitud hinnalepped eesmärgiga kindlustada nende ravimite hinna püsimine ja ravimite järjepidev turustumine.

Tervisekassa ravimite loetelust arvatakse välja turustamise, müügiloa ja/või turustamise lõppemise tõttu, müügiloa hoidja teavitusel järgmised pakendid:

- 1880344 ACTIVELLE õhukese polümeerikattega tablett 0,5mg+1mg N28
1861781 BETASERC tablett 24mg N60
1861882 CERAZETTE õhukese polümeerikattega tablett 0,075mg N84
1667370 CINACALCET TEVA õhukese polümeerikattega tablett 30mg N28
1123760 CYCLOGYL silmatilgad, lahus 10mg 1ml 1N
1822968 DIPHHERELINE 11,25 MG toimeainet prolongeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti 11,25mg N1
1769632 DUTASTERIDE/TAMSULOSIN VIATRIS kövakapsel 0,4mg+0,5mg N30
1680410 FEIBA infusioonilahuse pulber ja lahusti 25ühik 1ml 20ml N1
3022085 ENAP tablett 10mg N60
1361393 EXTAVIA süstelahuse pulber ja lahusti 250mcg 1ml 1,2ml N15
1550326 KOMBOGLYZE õhukese polümeerikattega tablett 1000mg +2,5mg N60
1550270 KOMBOGLYZE õhukese polümeerikattega tablett 850mg+ 2,5mg N60
1836738 LETROZOLE ACCORD õhukese polümeerikattega tablett 2,5mg N30
1891032 MADOPAR tablett 200mg+50mg N100
1684155 METADON DAK tablett 20mg N100
1892752 MIGARD tablett 2,5mg N2
1892785 MIGARD tablett 2,5mg N6
1456196 ONGLYZA õhukese polümeerikattega tablett 5mg N30
1339332 PRAMIPEXOLE ORION pramipeksool 0,088mg N30
1339354 PRAMIPEXOLE ORION pramipeksool 0,18mg N30
1339400 PRAMIPEXOLE ORION pramipeksool 0,7mg N30
1164035 PROKANAZOL kövakapsel 100mg N4
1538580 STALEVO 175mg+ 43,75mg+ 200mg N100
1462395 STELARA süstelahus süstlis 45mg 0,5ml N1
1462407 STELARA süstelahus süstlis 90mg 1ml N1
1850060 SKINOREN kreem 200mg 1g/30g N1
1854952 SIRDALUD tablett 2mg N30
1894305 SIRDALUD tablett 4mg N30
1897342 SORBISTERIT suukaudse/rektaalsuspensiooni pulber 949mg/g 500g N1

3029419 TORZELIP tablet 10mg+10mg N30
1005512 VENTOLIN inhalatsiooniaerosool, suspensioon 100mcg/d 200d
1722305 VERRIA vorikonasool 200mg N28
1793561 XERDOXO 15mg N28 õhukese polümeerikattega tablet
1793673 XERDOXO 20mg N28 õhukese polümeerikattega tablet
1793448 XERDOXO õhukese polümeerikattega tablet 10mg N30
1223064 XYZAL suukaudne lahus 0,5mg 1ml 200ml N1

Moodustatakse esmakordsest piirhinnagrupp ja arvutatakse piirhinnad järgmist toimeainet sisaldavate ravimite gruppides:

- **dienogest;** ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on VISANNETTE tablet 2mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **dimetüülfumaraat;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on DIMETHYL FUMARATE STADA gastroresistantne kõvakapsel 120 mg N14 ja DIMETHYL FUMARATE STADA gastroresistantne kõvakapsel 240 mg N156;
- **entekavir;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ENTECAVIR ACCORD õhukese polümeerikattega tablet 0,5 mg N30 ja ENTECAVIR ACCORD õhukese polümeerikattega tablet 1mg N30;
- **formoterool + bekloometasoon;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FOSTER inhalatsiooniaerosool/ lahus 6mcg+200mcg/doos N180 ja AFORBE inhalatsiooniaerosool, lahus, 6mcg+ 100mcg/annus, N120;
- **levodopa+karbiparasiin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on SINEMET 25/250 tablet 250mg+25mg N100 ja SINEMET 25/100 tablet 100mg+25mg N60 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **nitrofurantoiin;** ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on MAGROMAG toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 100mg N20;
- **ustekinumab;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on UZPRUVO süstelahu süstlis 45mg/0,5ml N1, UZPRUVO süstelahu süstlis 90mg/ml N1, PYZCHIVA süstelahu süstlis 45mg/0,5ml N1 ja PYZCHIVA süstelahu süstlis 90mg/ml N1;

Lisatakse uued ravimpreparaadid ja/või arvutatakse uued piirhinnad järgmiste toimeainete gruppides:

- **abirateroon;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ABIRATERONE STADA õhukese polümeerikattega tablet 500mg N60 ja ABIRATERONE OLAINFARM õhukese polümeerikattega tablet 500mg N60;
- **adalimumab;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on HYRIMOZ süstelahu pen-süstlis 40mg/0,4ml N2, HYRIMOZ süstelahu süstlis 40mg/0,4ml N2, YUFLYMA süstelahu pen-süstlis 40mg/0,4ml 0,4ml N2 ja YUFLYMA süstelahu pen-süstlis 80mg/0,8ml 0,8ml N1;
- **alfusosiin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ALFUZOSIN - TEVA tablet 10mg N30 ja XATRAL SR toimeainet prolongeeritult vabastav tablet 10mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **atorvastiin+esetimiib (10, 20 ja 40mg);** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on ATORVASTATIN/EZETIMIBE TEVA õhukese polümeerikattega tablet 10mg+10mg N30, ATORVASTATIN/EZETIMIBE TEVA õhukese polümeerikattega tablet 20mg+10mg N30 ja ATORVASTATIN/EZETIMIBE TEVA õhukese polümeerikattega tablet 40mg+10mg N30;
- **atorvastiin+esetimiib (80mg);** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TORZELIP tablet 80mg+10mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim) ja ATORVASTATIN/EZETIMIBE TEVA õhukese polümeerikattega tablet 80mg+10mg N30;
- **dabigatraan;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on GRIBERO kõvakapsel 110mg N60, GRIBERO kõvakapsel 150mg N60, DABIGATRAN ETEXILATE

VIATRIS kõvakapsel 110mg N60 ja DABIGATRAN ETEXILATE VIATRIS kõvakapsel 150mg N60;

- **estsitalopraam**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on, ESCITALOPRAM GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablet 10mg N28 ja ESCITALOPRAM GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablet 20mg N28;
- **fluvastatiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on FLUVASTATIN ACTAVIS toimeainet prolongeeritult vabastav tablet 80 mg N28 ja LESCOL XL toimeainet prolongeeritult vabastav tablet 80 mg N28 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **gliklaasiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on GLICLAZIDE ACTAVIS toimeainet modifitseeritult vabastav tablet 60mg N6, GLICLAZIDE KRKA toimeainet modifitseeritult vabastav tablet 30mg N60, GLICLAZIDE KRKA toimeainet modifitseeritult vabastav tablet 60mg N60 ja DIAPREL MR 60MG toimeainet modifitseeritult vabastav tablet 60mg N60 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **memantiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on MEMANTINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablet 10mg N60, MEMANTINE GRINDEKS õhukese polümeerikattega tablet 10mg N30, MEMANTINE RATIOPHARM õhukese polümeerikattega tablet 10mg N28, MEMANTINE RATIOPHARM õhukese polümeerikattega tablet 10mg N56, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablet 10mg N28, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablet 10mg N56, MANTOMED õhukese polümeerikattega tablet 20mg N28, NEMDATINE õhukese polümeerikattega tablet 10mg N28 ja NEMDATINE õhukese polümeerikattega tablet 10mg N56;
- **mesalasiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on PENTASA toimeainet prolongeeritult vabastav tablet 500mg N100, PENTASA 1 G toimeainet prolongeeritult vabastavad graanulid 1g N50, PENTASA 2 G toimeainet prolongeeritult vabastavad graanulid 2g N60 ja PENTASA 4 G toimeainet prolongeeritult vabastavad graanulid 4g N30;
- **pasopaniib**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on PAZOPANIB ACCORD õhukese polümeerikattega tabletid 200 mg N30, PAZOPANIB ACCORD õhukese polümeerikattega tabletid 400mg N30 ja PAZOPANIB ACCORD õhukese polümeerikattega tabletid 400mg N60;
- **perindopriil+amlodipiin+indapamiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on CO-AMLESSA NEO tablet 5mg+1,25mg+5mg N90, CO-AMLESSA NEO tablet 10mg+2,5mg+5mg N90 ja CO-AMLESSA NEO tablet 10mg+2,5mg+10mg N90;
- **ramipriil**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on RAMIPRIL ACTAVIS 5MG tablet 5mg N28, RAMIPRIL ACTAVIS 10MG tablet 10mg N28, RAMIPRIL ACTAVIS 5MG tablet 5mg N90, RAMIPRIL ACTAVIS 10MG tablet 10mg N90, CARDACE tablet 10mg N56, CARDACE tablet 5mg N56 ja CARDACE tablet 5mg N98;
- **rivaroksabaan**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe on RIVAROXABAN VIATRIS õhukese polümeerikattega tablet 20mg N28 ja RIVAROXABAN VIATRIS õhukese polümeerikattega tablet 10mg N28;
- **tamsulosiin**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TAMSULOSIN AUXILIA toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 0,4mg N30, TAMSULOSIN AUXILIA toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 0,4mg N60, TANYZ ERAS 0,4MG toimeainet prolongeeritult vabastav tablet 0,4mg N30, FLOSIN toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 0,4mg N30 ja FLOSIN toimeainet modifitseeritult vabastav kõvakapsel 0,4mg N100;
- **teriflunomiid**; ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakokkulepe, on TERIFLUNOMIDE ZENTIVA õhukese polümeerikattega tablet 14mg N28, BOXARID õhukese polümeerikattega tablet 14mg N28 ja TERIFLUNOMIDE ACCORD õhukese polümeerikattega tablet 14mg N28;

Arvutatakse uued piirhinnad või sõlmitakse uued hinnakkukulepped järgmiste toimeainete gruppides, kus ravimite hinnad on muutunud:

- **aselahiinhape;** ravimpreparaat, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on SKINOREN kreem 200mg 1g/ 30g N1;
- **atorvastatiin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakkukulepe, on ATORVASTATIN ZENTIVA 20MG õhukese polümeerikattega tablet 20mg N30 ja ATORVASTATIN ZENTIVA 20MG õhukese polümeerikattega tablet 20mg N90;
- **beetametasoon+fusiidhape;** ravimpreparaat, mille kohta on sõlmitud hinnakkukulepe, on FUCICORT kreem 1mg/g + 20mg 20g N1 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **deksametasoon (silmatilgad);** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakkukulepe, on OFTAN DEXA silmatilgad 0,1% 5ml ja DEXAGEL silmägeel (0,985mg/1g) 5mg N1;
- **desogestreel+etünüülostradiool;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakkukulepe, on REGULON tablet 0,15+0,03mg N21x3 ja NOVYNETTE õhukese polümeerikattega tablet 0,15+0,02mg N63 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **gabapentiin;** ravimpreparaadid, mille kohta on sõlmitud hinnakkukulepe, on GABAPENTIN ACCORD kõvakapsel 300mg N50, GABAPENTIN ACCORD kõvakapsel 400mg N50, GABAGAMMA 400 MG kapsel 400 mg N50 ja GABAGAMMA 300 MG kõvakapsel 300 mg N50;
- **hüdroksükarbamiid;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe on HYDREA kõvakapsel 500mg N100 ja HYDREA kapsel 500mg N100 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **hüdroksüklorokviin;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe on PLAQUENIL õhukese polümeerikattega tablet 200mg N60 ja PLAQUENIL õhukese polümeerikattega tablet 200mg N30;
- **imikute toitesegu;** preparaat, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe on APTAMIL PREMATIL pulber 400 g;
- **kaltsipotriool+beetametasoon;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on CABEMET salv 0,5mg+50mcg /1g 60g N1 ja ENSTILAR nahavaht 0,5mg+50mcg/1 g 60g N1;
- **levodopa+benserasiid;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on MADOPAR tablet 200/50mg N100 ja MADOPAR tablet 200/50mg N100 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **levotsetiriisiin;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on CEZERA õhukese polümeerikattega tablet 5mg N30 ja Xyzal õhukese polümeerikattega tablet 5mg N30 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **mebendasool;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on VERMOX 100 MG tablet 100mg N6 (teisese müügiloahoidja ravim) ja MEBENDAZOLE-GRINDEKS tablet 100mg N6;
- **mükofenoohlape;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on MYFENAX õhukese polümeerikattega tablet 500mg N50, MYFORTIC gastroresistentne tablet 360mg N120 ja CELLCEPT õhukese polümeerikattega tablet 500mg N50 (teisese müügiloahoidja ravim);
- **piratsetaam;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on NOOTROPIL õhukese polümeerikattega tablet 800mg N90 ja NOOTROPIL õhukese polümeerikattega tablet 800mg N60 (teisese müügiloahoidja ravimid);
- **pregabaliin;** ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakkukulepe, on PRAGIOLA kõvakapsel 75mg N14, PRAGIOLA kõvakapsel 75mg N56, PRAGIOLA kõvakapsel 150mg N56, PRAGIOLA kõvakapsel 300mg N14, PRAGIOLA kõvakapsel 150mg N56 (teisese müügiloahoidja ravim), PRAGIOLA kõvakapsel 150mg N56 (teisese müügiloahoidja ravim), PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 75mg N56, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150mg N14, PREGABALIN ZENTIVA kõvakapsel 150mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 75mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 150mg N56, SIRANALEN kõvakapsel 300mg N14, BRIEKA kõvakapsel 150mg N56 ja BRIEKA kõvakapsel 75mg N56;

- **tisanidiin**; ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on SIRDALUD tablet 2mg N30 ja SIRDALUD tablet 2mg N30 (teiseste müügiloahoidjate ravimid);
- **tikagreloor**; ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on ATIXARSO õhukese polümeerikattega tablet 90mg N56 ja TILOBRASTIL õhukese polümeerikattega tablet 90mg N56;
- **tsefuroksiim**; ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on AXETINE õhukese polümeerikattega tablet 250mg N10, AXETINE õhukese polümeerikattega tablet 500 mg N10, AXETINE õhukese polümeerikattega tablet 500 mg N14, FUROCEF õhukese polümeerikattega tablet 500mg N10 ja FUROCEF õhukese polümeerikattega tablet 500mg N14;
- **tsetirisiin** (suukaudsed tilgad); ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on ZYRTEC suukaudsed tilgad, lahus 10mg 1ml 20ml N1 ja ZYRTEC suukaudsed tilgad, lahus 10mg 1ml 20ml N1 (teiseste müügiloahoidjate ravimid);
- **venlafaksiin**; ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30, ALVENTA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30 (teiseste müügiloahoidjate ravimid), VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 75 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75mg N28, VENLAFAXIN MEDOCHEMIE XR 150 toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150mg N28, VENLAGAMMA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 75 mg N30 ja VENLAGAMMA toimeainet prolongeeritult vabastav kõvakapsel 150 mg N30;
- **östradiool** (vaginaalne); ravimpreparaadid, mille osas on sõlmitud hinnakokkulepe on VAGIRUX vaginaaltablett 10mcg N18 ja VAGIFEM vaginaaltablett 10mcg N18.

Täiendava teabe saamiseks palume pöörduda allpool toodud meiliaadressil.

Liina Siirus

Peaspetsialist

Ravimite ja meditsiiniseadmete osakond

Tervisekassa

liina.siirus@tervisekassa.ee

This communication may contain information that is legally privileged, confidential or exempt from disclosure. If you are not the intended recipient, please note that any dissemination, distribution, or copying of this communication is strictly prohibited. Anyone who receives this message in error should notify the sender immediately by telephone or by return e-mail and delete it from his or her computer.

For more information about Arnold & Porter, click here:

<http://www.arnoldporter.com>

Arnold & Porter Kaye Scholer (UK) LLP is a limited liability partnership organised under the laws of the State of New York (3007517), is authorised and regulated by the Solicitors Regulation Authority under ID 259382 and practises as Arnold & Porter in England and Wales. Our professional rules may be accessed at www.sra.org.uk/handbook. It is an affiliate of Arnold & Porter Kaye Scholer LLP, a limited liability partnership organised under the laws of the State of Delaware. A list of the firm's partners and their professional qualifications is open to inspection at the web address above. The VAT registration number of Arnold & Porter Kaye Scholer (UK) LLP is GB 697 436 088. THIS EMAIL AND ANY ATTACHED FILES ARE CONFIDENTIAL AND MAY BE LEGALLY PRIVILEGED. If you are not the addressee, any disclosure, reproduction, copying, distribution, or use of this communication is strictly prohibited. If you have received this transmission in error please notify the sender immediately and then delete this email.

Email transmission cannot be guaranteed to be secure or error or omission free. It may be corrupted, lost, destroyed, arrive late or incomplete, or contain viruses. No liability is accepted in respect of any of the above. The firm neither gives nor is authorised to receive undertakings by email without specific prior written agreement. The firm does not accept service by e-mail of court proceedings, other proceedings or formal notices of any kind without specific prior written agreement. Notification with regard to privacy: The Firm may monitor the use of and intercept emails on its equipment and systems. Emails sent and received may be read as permitted by English Law.