

# EESTI HAIGEKASSA TERVISHOIUTEENUSTE LOETELU MUUTMISE TAOTLUS

<b>1. Taotluse algataja</b>	
Organisatsiooni või ühenduse nimi	<i>Eesti Haigekassa</i>
Postiaadress	<i>Lastekodu 48, Tallinn 10144</i>
Telefoni- ja faksinumber	<i>6 208 430, faks 6 208 449</i>
E-posti aadress	<i>info@haigekassa.ee</i>
Kontaktisiku ees- ja perekonnanimi ning kontaktandmed	<i>Argo Aug, argo.aug@haigekassa.ee</i>

<b>2. Teenuse nimetus, kood ja kohaldamise tingimus(ed)</b>	
2.1. Teenuse nimetus	<i>Rituksimabi sisaldavate ravikuuride ümberkujundamine</i>
2.2. Teenuse kood tervishoiuteenuste loetelus (edaspidi loetelu) olemasoleva teenuse korral	<i>Teenused 308R, 321R, 348R, 373R, 393R, 400R, 402R, 440R, 205R, 217R,</i>
2.3. Kohaldamise tingimus(ed)	
2.4. Ettepaneku eesmärk	<input type="checkbox"/> Uue tervishoiuteenuse (edaspidi teenuse) lisamine loetellu <sup>1</sup> <input checked="" type="checkbox"/> Loetelus olemasoleva teenuse piirhinna muutmise <sup>2</sup> <input type="checkbox"/> Teenuse kohaldamise tingimuste muutmise <sup>3</sup> <input type="checkbox"/> Teenuse nimetuse muutmise <sup>4</sup> <input type="checkbox"/> Teenuse kustutamine loetelust <sup>5</sup> <input type="checkbox"/> Teenuse omaosaluse määra muutmise <sup>6</sup> <input type="checkbox"/> Muu (selgitada)
2.5. Peatükk loetelus, kus teenus peaks sisalduma	<input type="checkbox"/> Üldarstiabi <input type="checkbox"/> Ambulatoorne eriarstiabi <input checked="" type="checkbox"/> Meditsiiniseadmed ja ravimid <input type="checkbox"/> Statsionaarne eriarstiabi <input type="checkbox"/> Uuringud ja protseduurid <input type="checkbox"/> Operatsioonid <input type="checkbox"/> Laboriuuringud, lahangud ja kudede transplantaadid <input type="checkbox"/> Veretooted ja protseduurid veretoodetega <input type="checkbox"/> Hambaravi <input type="checkbox"/> Kompleksteenused <input type="checkbox"/> Ei oska määrata/ Muu (selgitada)

<sup>1</sup> Täidetakse kõik taotluse väljad või tuuakse selgitus iga mittetäidetava välja kohta, miks seda ei ole võimalik/vajalik täita.

<sup>2</sup> Kui teenuse piirhinna muutmise tingib uue meditsiiniseadme, ravimi vm lisamine teenuse kirjeldusse, täidetakse taotluses uue ressursi kohta kõik väljad või tuuakse selgitus iga vastava mittetäidetava välja juurde, miks seda ei ole võimalik/vajalik täita. Kui piirhinna muutmise tingib ressursi maksumuse muutus, täidetakse vähemalt väljad 1- 2 ning 8.1.

<sup>3</sup> Täidetakse kõik allpool esitatud väljad või tuuakse selgitus iga vastava mittetäidetava välja kohta, miks seda ei ole võimalik/vajalik täita.

<sup>4</sup> Täidetakse punktid 1-2 ning esitatakse vaba tekstina põhjendus teenuse nimetuse muutmise vajalikkuse kohta.

<sup>5</sup> Täidetakse taotluse punktid 1-2 ning esitatakse vaba tekstina põhjendus teenuse kustutamise kohta.

<sup>6</sup> Täidetakse punktid 1-2, 4.6, 9 ning esitatakse vaba tekstina põhjendus omaosaluse muutmise kohta.

Taotluse eesmärk on rituksimabi sisaldavate raviteenuste hinnakujunduse kaasajastamine arvestades rituksimabi biosimilaride eeldatavat turuletulekut 2017. aasta keskel.

Rituksimab on arvestatud järgnevate tervishoiuteenuste koosseisu:

1. **308R** (Mitte-Hodgkini lümfoomi kemoterapiakuur),
2. **321R** (Kroonilise lümfoidse leukeemia kemoterapiakuur),
3. **348R** (Epstein-Barr'i viiruse ravi rituksimabiga, 100 mg),
4. **373R** (Tüvirakkude mobiliseerimisskeem R-IVE),
5. **393R** (Süsteemse erütematoosse luupuse bioloogiline ravi rituksimabiga, 4-nädalane ravikuur),
6. **400R** (Vereloometüvirakkude mobiliseerimisskeem R-DHAP),
7. **402R** (Vereloometüvirakkude mobiliseerimisskeem R-AraC),
8. **440R** (ANCA-ga assotsieerunud vaskuliitide (Wegeneri granulomatoos, mikroskoopiline polüangiit) ravi rituksimabiga, 1 manustamiskord),
9. **205R** (Induktsioon- ja äratõukereaktsiooni ravi ning transplantaat-peremehe vastase haiguse ravi rituksimabiga, üks raviannus),
10. **217R** (Refraktaarse autoimmuunse ägeda neuroloogilise seisundi ravi rituksimabiga, 1 annus)

Kui biosimilar saab müügiloo, on see käsitletav samaväärsel alternatiivina algsele (originaal-) toimeainele. Sarnaselt geneeriliste ravimite turuletulekuga on biosimilaride lisandumisel oodata hinnakonkurentsi ning seeläbi võib haigekassal tekkida võimalus suunata vabanevaid rahalisi vahendeid seni katmata ravivajaduse täiendamiseks vähendamiseks.

Kui bioloogilise ravimiga ravi alustamisel pole vahet, millise tootja sama toimeainega ravi alustatakse, siis hoolimata võrdsest efektiivsuse- ja ohutusprofiilist, suhtutakse ravi saava patsiendi bioloogilise ravimi väljavahetamise teise samaväärsel vastu veel ettevaatlikult. Kuigi võimalikud bioloogilise ravimi preparaadi vahetamisega seotud teoreetilised riskid pole teaduslike uuringutega kinnitust leidnud, peetakse käesoleval ajal vajalikuks, et raviarst otsustaks iga vahetuse koos patsiendiga individuaalselt.

Taotluse menetluse käigus tuleb koostöös erialaseltsidega välja selgitada, kui suur osa rituksimabi patsientidest iga teenuse puhul on nn. uued patsiendid, kellel võib koheselt kasutusele võtta soodsaima alternatiivi, ning kui palju on iga teenuse puhul patsiente, kellel mingil põhjusel kasutatavat preparaati teise vastu vahetada ei saa.

<b>3. Esitamise kuupäev</b>	20.12.2016
<b>4. Esitaja nimi ja allkiri</b>	Tanel Ross