

התרופות (Ocsaar, Lotan) LOSARTAN , (Atacand) CANDESARTAN , (Diovan) VALSARTAN

תינתנה במקרים האלה:

- א. חולים הסובלים מיתר לחץ דם או אי ספיקת לב הסובלים בנוסף מרגישות לטיפול בתכשירים השייכים למשפחת מעכבי ACE או שפיתחו תופעות לוואי לטיפול כאמור (כלול בסל);
- ב. לחולים הסובלים מפרוטאינוריה מעל 1 גרם (התוויה חדשה);
- ג. טיפול בחלבון בשתן מתחת ל- 1 גרם ומעל ל-30 מ"ג, עבור חולים שלא סובלים מיתר לחץ דם או אי ספיקת לב, הסובלים בנוסף מרגישות לטיפול בתכשירים השייכים למשפחת מעכבי ACE או שפיתחו תופעות לוואי לטיפול כאמור (התוויה חדשה); התוויות מפורטות למתן הטיפול מפורטות בחוזר מינהל רפואה (נספח ג' לחוזר זה).

התרופה (Sensipar, Mimpara) CINACALCET תינתן לטיפול במקרים הבאים:

- א. טיפול בהיפרקלצמיה בחולי קרצינומה של הפאר תירואיד;
- ב. טיפול בהיפרפאראתירואידיזם משני למחלת כליה סופנית (End stage – ESRD – renal disease) לאחר מיצוי הטיפול התרופתי הקיים.

התרופות (Lantus) INSULIN GLARGINE , (Levemir) INSULIN DETEMIR

תינתנה לטיפול בחולי סוכרת.

התרופה (semavert) PEGVISOMANT תינתן כמנו-תרפיה לטיפול באקרומגליה לאחר

מיצוי טיפולים קודמים.

התרופה (Genotropin, Norditropin, SOMATROPIN, RECOMBINANT SimpleXx) תינתן לטיפול במקרים הבאים:

- א. קומה נמוכה על רקע של שכלך בהפרשה או הפרשה לא מתאימה של הורמון גדילה היפופיזי (כלול בסל);
 - ב. קומה נמוכה על רקע של תסמונת טרנר (כלול בסל);
 - ג. קומה נמוכה עם אי ספיקה כליתית (כלול בסל);
 - ד. הפרעת גדילה (גובה נמוך מ-2.5 סטיות תקן) בילדים שנולדו נמוכים לגילם (SGA) ולא השלימו גדילה עם גיל 4 שנים (היה כלול בסל לפי גובה נמוך מ-2.6 סטיות תקן. הורחב ל-2.5 סטיות תקן). לגבי התווית א'-ד' הטיפול בתרופה יינתן בהתאם לאישור ועדת ההיגוי לטיפול בהורמון גדילה של משרד הבריאות.
 - ה. חסר בהורמון גדילה במבוגרים הנובע מחוסר בהורמון גדילה שהחל בילדות או מחסר נרכש על רקע פתולוגיה בהיפותלמוס או בהיפופיזה, כאשר ישנו חסר של לפחות שני צירים הורמונאליים נוספים (התווית חדשה).
- התחלת הטיפול בתרופה תיעשה על פי מרשם של רופא מומחה באנדוקרינולוגיה.

התרופה (Forteo) TERIPARATIDE תינתן לטיפול בהתקיים אחד מאלה:

- א. חולים עם אוסטיאופורוזיס קשה (t score נמוך מ-3.5-) או שבר אוסטיאופורוטי (שבר באזור אופייני בשלד שלא נגרם מחבלה קשה) אשר אינם מסוגלים לקבל טיפול אחר (ביספוספונאטים במתן פומי או תוך ורידי או רלוקסיפן) עקב הוראות נגד או תופעות לוואי;

- ב. חולי אוסטיאופורוזיס שבמהלך טיפולים אחרים (כולל ביספוספונאטים במתן פומי או תוך ורידי או רלוקסיפן) חלה הידרדרות משמעותית במצבם המוגדרת כאחד מאלה:
1. שבר אוסטיאופורוטי.
 2. הרעה מובהקת במדידות חוזרות של צפיפות העצם, מעבר לטעות המדידה (ירידה, הכוללת את טעות המדידה של המכשיר, של לפחות 5%, בעמוד השדרה או בירך (total hip) לאחר שנתיים של מיצוי הטיפולים הקיימים.
- התוויות מפורטות למתן הטיפול מפורטות בחוזר מינהל רפואה (נספח ג' לחוזר זה).