

1.12.2025

Lääketietokannan 2022-version tietosisällön kuvaus

Tiedoston nimi on 2022_kanta_laaketietokanta_vvvv_xxx

jossa vvvv on Lääketietokannan voimaantulovuosi ja xxx Lääketietokannan vuosittain juokseva versionumero

Voimassaoloaika

Lääketietokannan voimassaoloaika

Lääketietokannan versio

Lääketietokannan versionumero (voimassaolovuosi ja vuosittain juokseva numero esim. 2020.001). Jos saman ajanjakson Lääketietokannasta tuotetaan korjattu versio, kasvaa versionumero yhdellä.

Lääkepakkaus

Tunnuksen tyyppi

Pakkauksen yksilöivän tunnuksen tyyppi

1 = Vnr-numero. Pohjoismainen tuotenumero.

0 = muu

Yksilöintitunnus

Pakkauksen yksilöivä tunnus (esim. Vnr-numero tai muu numero)

Tukkuliikkeen tuotenumero

Tukkuliikkeen pakkaukselle antama yksilöintinumero. Jos pakkauksella ei ole tukkuliikkeen tuotenumeroa, merkitään tuotenumeroiksi nolla (0).

Valmisteen laji

Tekninen luokitus, joka kuvaa valmisteen lajia tai lääkkeen määräämistapaa. Luokitusta käytetään helpottamaan erityyppisten lääkkeiden määräysmerkinnöissä vaadittavien tietosisältöjen määrittelyä.

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: THL – Valmisteen laji

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.604

Kauppanimi

Lääkevalmisteen myyntiluvan mukainen kauppanimi. Määräaikaisilla erityislupavalmisteilla ja rekisteröidyillä lääkevalmisteilla Fimean mukainen nimi. Korvattavilla perusvoiteilla ja kliinisillä ravintovalmisteilla lääkkeiden hintalautakunnan päätösten mukainen nimi.

1.12.2025

Myyntiluvan haltija	Lääkevalmisteen myyntiluvan haltijan nimi. Määräaikaisilla erityislupavalmisteilla luvan haltijan nimi. Perusvoiteilla ja kliinisillä ravintovalmisteilla valmistajan nimi.
Myyntilupanumero	Fimean antama myyntiluvan numero tai EU-komission keskitetyssä menettelyssä valmisteelle antama myyntilupanumero. Muulloin numero on nolla (0).
Markkinoija	Yritys, joka vastaa valmisteen markkinoinnista Suomessa.
Rinnakkaistuonti/-jakeluvalmiste	<p>Rinnakkaistuonti/-jakeluvalmiste on alkuperäisvalmiste, joka on tuotu maahan ilman alkuperäisvalmistajan lisenssiä.</p> <p>1 = rinnakkaistuotu valmiste 0 = ei rinnakkaistuotu valmiste 9 = ei tietoa (perusvoiteilla, kliinisillä ravintovalmisteilla, määräaikaisilla erityislupavalmisteilla)</p>
Vaikuttava aine	<ul style="list-style-type: none">• Vaikuttavan aineen (lääkeaineen) numero (Fimean kullekin lääkeaineelle antama tekninen yksilöintinumero)• Vaikuttava aine suomeksi• Vaikuttava aine ruotsiksi• Vahvuus Vahvuudella tarkoitetaan vaikuttavan aineen määrää tai pitoisuutta valmisteessa. Tässä kentässä ilmoitetaan määrä (esim. 400).• Vahvuusyksikkö Tässä kentässä ilmoitetaan vahvuusyksikkö (esim. mg).
Vahvuus (määrä ja yksikkö samassa kentässä)	<p>Lääkevalmisteen vahvuus on Fimean perusrekisterissä ilmoitettu, myyntiluvan mukainen lääkevalmisteen vahvuus. Vahvuuden ilmoittamistapa riippuu vaikuttavan aineen määrästä, lääkemuodosta ja/tai lääkkeen antotavasta. Tässä kentässä ilmoitetaan määrä ja yksikkö samassa kentässä (esim. 400 mg). Jos valmisteella ei ole vahvuutta, kenttä on tyhjä (<Vahvuus />).</p>

1.12.2025

Lääkemuototunnus	Fimean lääkemuo totunnus tai muu tunnus. <ul style="list-style-type: none">• Lääkemuoto suomeksi• Lääkemuoto ruotsiksi
Pakkauskoko tekstimuotoisena	Pakkauskoon kuvaus tekstimuotoisena (esim. 1 x 300 ml). Rakenteiset pakkauskoot ovat kentissä "Pakkauskokokerroin", "Pakkauskoko" ja "Pakkausyksikkö".
Pakkauskokokerroin	Pakkauskoon kerroin, 1 x 300 ml
Pakkauskoko	Pakkauskoko, 1 x 300 ml.
Pakkausyksikkö	Pakkauskoon yksikkö, 1 x 300 ml
Laite	Pakkauskoon lisätieto esim. laite-, vahvuus- tai makutiedon tarkennus tai lisäselite.
Säilytysastia	Pakkauksen tai astian tyyppi <ul style="list-style-type: none">• Säilytysastia suomeksi• Säilytysastia ruotsiksi
Tukkuhinta	Pakkauksen tukkuhinta sentteinä
HILAn vahvistama tukkuhinta	Lääkkeiden hintalautakunnan vahvistama, lääkekorvauksen perusteeksi hyväksytty tukkuhinta sentteinä.
Veroton hinta	Pakkauksen lääketaksa-asetuksen mukainen vähittäismyyntihinta ilman arvonlisäveroa sentteinä.
Verollinen myyntihinta	Pakkauksen lääketaksa-asetuksen mukainen arvonlisäverollinen vähittäismyyntihinta sentteinä

1.12.2025

Arvonlisäverokoodi	<p>Ilmoittaa valmisteiden arvonlisäverokannan (arvonlisäveron suuruus).</p> <p>1 = lääke (alv 13,5 %)</p> <p>Lääkkeiden arvonlisävero on 31.12.2025 asti 14 prosenttia. 1.1.2026 alkaen arvonlisävero on 13,5 prosenttia.</p>
Substituutioryhmä	<p>Geneerisen substituution eli lääkevaihdon ryhmittely. Ne lääkevalmisteet, joilla on sama substituutioryhmä, ovat keskenään vaihtokelpoisia. Substituutioryhmä on annettu lääkevalmistetasolla ja monistettu pakkauksille. Fimean määrittelemä substituutioryhmä ei ota kantaa saman substituutioryhmän lääkevalmisteiden pakkaukokojen keskenään vaihdettavuuteen.</p>
Substituutiokoodi	<p>Keskenään vaihtokelpoisten lääkevalmisteiden toisiaan vastaavien pakkaukokojen numerokoodi. Substituutiokoodin alkuosa on Fimean antama substituutioryhmän tunnus ja viimeiset neljä numeroa muodostetaan pakkaukseen perusteella.</p>
Lääkevaihto	<p>Vaihtovelvoite koskee valmisteita, joiden hinnat on ilmoitettu lääkevaihtoasetuksen mukaisesti ja jotka kuuluvat vuosineljänneksen alussa hintaputkeen.</p> <p>1 = valmistetta koskee em. vaihtovelvoite 0 = ei em. vaihtovelvoitetta</p> <p>Vaihtokelpoisten lääkevalmisteiden halvin hinta ja siitä vähän poikkeava hinta muodostavat ns. hintaputken. Kela määrittelee hintaputket jokaisen vuosineljänneksen alussa. Samaan hintaputkeen kuuluvilla valmisteilla on sama substituutiokoodi ja hintaputken sisällä halvimman ja kalleimman valmisteiden (hintaputken ylin hinta) hinnan ero on 0,50 euroa.</p>
Viitehinta	<p>Lääkkeiden hintalautakunnan vahvistama, lääkekorvauksen perusteena oleva viitehinta sentteinä. Viitehinnat vahvistetaan jokaisen vuosineljänneksen alussa.</p>
Hintaputken ylin hinta	<p>Hintaputken yläraja sentteinä (määritelty kohdassa Lääkevaihto mainituin säännöin).</p>

1.12.2025

Lääke on tarkoitettu ihmiselle

- 1 = Lääke on tarkoitettu ihmiselle
- 0 = Lääke ei ole tarkoitettu ihmiselle

Reseptistatus

Valmisteen toimittaminen edellyttää reseptiä.

- 1 = reseptivalmiste (edellyttää reseptiä)
- 0 = itsehoitovalmiste (ei edellytä reseptiä)

Määräämisehtokoodi

Lääkkeen myyntiluvan mukaisen ehdon yksilöivä koodi. Määräaikaikaisilla erityislupavalmisteilla, joilla ei ole määräämisehtoa, kentässä on käyttötarkoitus.

- Määräämisehto/käyttötarkoitus suomeksi
- Määräämisehto/käyttötarkoitus ruotsiksi

ATC-koodi

Pakkauksen anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi

- ATC-koodin aukikirjoitus suomeksi
- ATC-koodin aukikirjoitus ruotsiksi

Huume

Lääke on luokiteltu huumeeksi (varsinainen huumausaine).

- 1 = huume
- 0 = ei huume

PKV-lääke

Pääasiassa keskushermostoon vaikuttava lääke.

P = PKV-lääke

PA = PKV-lääke, jota saa määrätä vain alkuperäisellä lääkemääräyksellä.

Z = PKV-lääke, psykotrooppinen aine (luettelot III ja IV)

ZA = PKV-lääke, psykotrooppinen aine (luettelot III ja IV), jota saa määrätä vain alkuperäisellä lääkemääräyksellä.

blanko = ei PKV-lääke

1.12.2025

Liikennevaara	<p>Liikennevaaralla ilmaistaan, onko lääkkeellä odotettavissa sen vaikutustapansa perusteella sellaista keskushermostovaikutusta, että se voi heikentää lääkkeen käyttäjän suoriutumista liikenteessä tai tarkkuutta vaativissa tehtävissä. Valmisteiden pakkauksissa on tällöin varoituskolmio. Kuitenkin, jos lääkettä käytetään vain sairaalaolosuhteissa, ei varoituskolmiota pääsääntöisesti ole, eikä tällöin ole liikennevaaraa merkitty valmisteelle.</p> <p>1 = liikennevaara 0 = ei liikennevaaraa 9 = ei tietoa</p>
Lastenlääke	<p>Lääke on EU:n lastenlääkeasetuksen vaatimusten mukaisesti hyväksytty käytettäväksi lapsilla.</p> <p>1 = lasten hoitoon hyväksytty lääke 0 = ei lastenlääke 9 = ei tietoa</p>
Veri- tai plasmaperäinen valmiste	<p>Tieto siitä, onko kyseessä veri- tai plasmaperäinen valmiste.</p> <p>1 = veri- ja plasmaperäinen valmiste 0 = ei veri- ja plasmaperäinen valmiste 9 = ei tietoa</p>
Biologinen lääke	<p>Lääkevalmiste sisältää yhtä tai useaa vaikuttavaa ainetta, joka on biologinen aine ja biologisen lähteen valmistama tai sellaisesta peräisin.</p> <p>1 = biologinen lääke 0 = ei biologinen lääke 9 = ei tietoa</p>
Biosimilaari	<p>Biologinen lääke, joka on kehitetty samankaltaiseksi ja vertailukelpoiseksi alkuperäislääkkeenä tunnetun biologisen viitevalmisteensa kanssa.</p> <p>1 = biosimilaari 0 = ei biosimilaari</p>

1.12.2025

9 = ei tietoa

Lääkeryhmä	Lääkkeiden ryhmittelyä kuvaava tieto. Toistaiseksi lääkeryhmä -rakenne on käytössä vain Fimean tuottaman biologisten lääkkeiden lääkeryhmitiedon (codeSystemName=BSGroup) osalta. Tiedon avulla kuvataan valmistetasolla biologisten lääkkeiden ryhmät, joiden sisällä lääkevaihto voidaan tehdä terveydenhuollossa. Tieto on toistainen, jotta jatkossa samalla rakenteella voidaan kuvata myös muita mahdollisia lääkkeiden ryhmittelyyn liittyviä tietoja.
Annosjakelutieto	Valmiste soveltuu annosjaeltavaksi. 1 = soveltuu annosjaeltavaksi 0 = ei sovellu annosjaeltavaksi 9 = ei tietoa
Jakouurre	Valmistuksessa on valmisteyhteenvedon mukaan jakouurre-tieto. 0 = ei jakouurretta, ei saa jakaa 1 = jakouurre, voidaan jakaa annoksen puolittamiseksi ja nielemisen helpottamiseksi 2 = jakouurre, voidaan jakaa vain nielemisen helpottamiseksi (ei jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin) 3 = jakouurre, ei tietoa jaettavuudesta 4 = jakouurre, ei saa jakaa 5 = ei jakouurretta, voidaan jakaa annoksen puolittamiseksi ja nielemisen helpottamiseksi 6 = ei jakouurretta, voidaan jakaa vain nielemisen helpottamiseksi (ei jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin) 7 = ei jakouurretta, ei tietoa jaettavuudesta 9 = ei tietoa
Poistumassa	Pakkaus on poistumassa kaupasta. (Lopullinen poistuminen ilmoitetaan kohdan Muutostieto mukaan) 1 = poistumassa 0 = ei poistumassa

1.12.2025

Lisäseurannassa	<p>Lääke sisältyy Euroopan lääkeviraston julkaisemaan lisäseurantaa vaativien lääkkeiden luetteloon. Vaatimus lisäseurannasta koskee lääkkeitä, joista on saatavilla vähemmän tietoa kuin muista lääkkeistä. Lisäseurannan avulla toivotaan saatavan tehokkaasti tietoa erityisesti uusista valmisteista ja aiemmin tuntemattomista haitoista.</p> <p>1 = lisäseurantaa vaativa lääke 0 = ei lisäseurannassa 9 = ei tietoa</p>
Kallis lääke	<p>Kyseessä on kallis lääke, jos valmisteesta (sama kaupp nimi, vahvuus, lääkemuoto ja myyntiluvan haltija) on markkinoilla jokin korvattava pakkauskoko, jonka arvonlisäverollinen vähittäishinta (ilman toimitusmaksua) on yli 1000 euroa.</p> <p>1 = kallis lääke 0 = ei kallis lääke</p>
Lääkevarmennus	<p>Tieto siitä, kuuluuko pakkaus lääkevarmennuksen piiriin</p> <p>1 = kuuluu lääkevarmennuksen piiriin 0 = ei kuulu lääkevarmennuksen piiriin 9 = ei tietoa</p>
Saatavuushäiriö	<p>Pakkaukseen liittyvän saatavuushäiriön arvioitu alkamis- ja päättymispäivämäärä</p> <ul style="list-style-type: none">• Saatavuushäiriö alkupäivä• Saatavuushäiriö loppupäivä
Lääkkeenantoreitti	<p>Lääkkeenantoreitin tunnus ja selite</p> <p>Luokitustyyppi: Koodisto Luokituksen nimi: Fimea - Lääkkeenantoreitti ja -tapa Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.1403</p>
Annosyksikkö	<p>Yksikkö, jolla lääke annostellaan (esim. tabletti, millilitra)</p>

1.12.2025

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: Sähköinen lääkemääräys - Annosyksikkö

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.138.202001

Muutostieto

Merkintä, joka osoittaa, että valmisteen tiedot ovat muuttuneet edellisestä Lääketietokannan päivityksestä tai kyseessä on uusi tai poistunut valmiste.

UU = uusi pakkaus

MM = pakkauksen tieto on muuttunut (esim. kaupanimen muutos, myyntiluvan haltijan vaihdos).

PP = pakkaus on poistunut kaupasta (ei ole enää seuraavassa Lääketietokannan päivityksessä mukana).

Huom! Pakkaus voi poistua Lääketietokannasta ilman PP-merkintää myyntiluvan tai määräaikaisen erityisluvan päättymisen vuoksi. Kliiniset ravintovalmisteet ja perusvoiteet voivat poistua ilman PP-merkintää korvauksen päättymisen vuoksi.

Hintamuutos

Pakkauksen hinta on muuttunut edellisestä Lääketietokannan päivityksestä

HN = hinnan nousu

HL = hinnan lasku

Korvausluokka

Kelan pakkaukselle antama korvausluokkakoodi (2-5 kirjainta). Tieto perustuu lääkkeiden hintalautakunnan ja Kelan korvauspäätöksiin.

Arvot 1.4.2022:

EK = ei korvausta

PK = peruskorvaus

RRPK = rajoitettu peruskorvaus reseptimerkinnällä

LRPK = rajoitettu peruskorvaus lääkärinlausunnolla

AEK = alempi erityiskorvaus

YEK = ylempi erityiskorvaus

RRAEK = rajoitettu alempi erityiskorvaus reseptimerkinnällä

RRYEK = rajoitettu ylempi erityiskorvaus reseptimerkinnällä

LPK = peruskorvaus lääkärinlausunnolla (Kliiniset ravintovalmisteet, Laji = 3)

RPK = peruskorvaus pitkäaikaisen ihotaudin hoidossa (Perusvoiteet, Laji = 2)

1.12.2025

- Korvausluokka suomeksi
- Korvausluokka ruotsiksi

Erityiskorvattava sairaus Kelan korvausnumero. Koodi kytkeytyy korvausluokkiin LRPK, AEK, YEK, RRAEK, RRYEK ja LPK. Tieto perustuu lääkkeiden hintalautakunnan ja Kelan korvauspäätöksiin (erityiskorvaus, rajoitettu peruskorvaus, klinisen ravintovalmisteen korvaus).

Erillisselvityskoodi ja selite Reseptimerkinnällä rajoitetusti korvattavan lääkkeen erillisselvitys. Tieto perustuu lääkkeiden hintalautakunnan ja Kelan korvauspäätöksiin. Erillisselvityskoodistossa ohjeistetaan erillisselvityksiin liittyvän päivämäärän käyttö reseptillä.

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: Kela/Lääketietokanta - Erillisselvitys

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.850

Suorakorvauskoodi ja selite Valmisteen suorakorvaamiseen (korvaus suoraan apteekista) liittyvä rajoitus, joka perustuu lääkkeiden hintalautakunnan ja Kelan korvauspäätöksiin. Suorakorvauskoodia käytetään myös lääkevaihdon rajoitusta osoittavana koodina. Tällöin rajoitus voi koskea myös ei-korvattavaa valmistetta.

Esimerkki:

013 = Korvataan enintään 6 hoitoannosta kuukaudessa

- Suorakorvausselite suomeksi
- Suorakorvausselite ruotsiksi

Ehdollinen korvattavuus Korvattavuus, joka on myönnetty sellaiselle lääkevalmisteelle, jonka hoidolliseen arvoon, korvattavuuteen tai kohtuullisen tukkuhinnan arviointiin vaikuttaviin tekijöihin liittyy merkittävää epävarmuutta. Lääkkeiden hintalautakunta voi hyväksyä erityisestä syystä korvattavuuden ja tukkuhinnan ehdollisena myyntiluvalliselle lääkevalmisteelle, jolle on haettu korvattavuuden ja kohtuullisen tukkuhinnan vahvistamista.

1 = valmisteella ehdollinen korvattavuus

0 = valmisteella ei ole ehdollista korvattavuutta

1.12.2025

9 = ei tietoa

Rajattu lääkkeenmääräämisoikeus

Valmisteen kuuluminen rajatun lääkkeenmääräämisoikeuden piiriin

Ammattiryhmä

Ammattiryhmä, jolla on jatkuva tai määräaikainen oikeus määrätä valmistetta. Määräaikaiselle lääkkeenmääräämisoikeudelle ei ole vielä koodia.

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: Valvira – Ammattioikeudet

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.140

Lääkkeenmääräystapa

Sairaanhoitajat voivat joko aloittaa lääkityksen tai jatkaa sitä. Optikot ja suuhygienistit voivat määrätä lääkettä vain pro auctore vastaanottoimintaansa varten.

A = aloitus

J = jatkaminen

P = pro auctore

Käyttötarkoitus

Lääkkeen voi aloittaa, jatkaa tai määrätä pro auctore vastaanottoimintaan vain tiettyyn käyttötarkoitukseen.

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: Kela - Rajattu lääkkeenmääräämisoikeus, käyttötarkoitukset

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.857

Erityisrajaus

Lääkkeen aloittamiseen, jatkamiseen ja pro auctore määräämiseen vastaanottoimintaa varten voi liittyä rajauksia esim. potilaan ikää koskien.

Luokitustyyppi: Koodisto

Luokituksen nimi: Kela - Rajattu lääkkeenmääräämisoikeus, erityisrajaukset

Luokituksen tunniste: 1.2.246.537.6.856