

Saksliste Bestillerforum for nye metoder 20.01.2025

Velkommen v/leder av Bestillerforum for nye metoder, fagdirektør Ulrich Spreng.

Saksnummer	Sakstittel	Type sak
Sak 001-25	Protokoll fra møte 09.12.2024.	Til godkjenning.
Sak 002-25	Anmodning: ID2024_069 Blinatumumab (Blinicyto) som monoterapi som del av konsolideringsterapi for behandling av pasienter >30 år med Philadelphiakromosom-negativ CD19-positiv MRD negativ B-celleprekursor akutt lymfoblastisk leukemi (ALL).	Til drøfting.
Sak 003-25	Anmodning: ID2024_071 Akoramidis (Beyontra) til behandling av villtype eller variant (arvelig) transtyretin amyloidose hos voksne pasienter med kardiomyopati.	Til drøfting.
Sak 004-25	Anmodning: ID2024_070 Inavolisib (Itovebi) i kombinasjon med palbociclib og fulvestrant, til behandling av voksne med PIK3CA-mutert, hormonreseptor (HR)-positiv, human epidermal vekstfaktorreseptor 2 (HER2)-negativ, lokalt avansert eller metastatisk brystkreft (LA/mBC), etter tilbakefall på eller innen 12 måneder etter fullført adjuvant endokrin behandling.	Til drøfting.
Sak 005-25	Anmodning: ID2024_073 Akalabrutinib (Calquence) i kombinasjon med venetoklaks (Venclyxto) med eller uten obinutuzumab, til behandling av voksne med tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukemi (KLL).	Til drøfting.
Sak 006-25	Anmodning: ID2024_072 Isatuksimab (Sarclisa) til behandling av voksne med nydiagnostisert myelomatose hvor autolog stamcelletransplantasjon ikke er aktuelt.	Til drøfting.

Sak 007-25	Anmodning: ID2023_073 Lecanemab (Leqembi) til behandling av voksne pasienter med en klinisk diagnose av mild kognitiv svikt og mild demens på grunn av Alzheimers sykdom (tidlig Alzheimers sykdom) som er apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) ikke-bærere eller heterozygoter med bekreftet amyloid patologi.	Til drøfting.
Sak 008-25	Anmodning: ID2024_076 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med etopsid og karboplatin til førstelinjebehandling av voksne med utbredt småcellet lungekreft.	Til drøfting.
Sak 009-25	Anmodning: ID2024_074 Mirikizumab (Omvoh) til voksne med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, tapt respons på, eller er intolerante for enten konvensjonell behandling eller biologiske legemidler.	Til drøfting.
Sak 010-25	Anmodning: ID2024_086 Tislelizumab (Tevimbra) i kombinasjon med platinabasert og fluoropyrimidinbasert kjemoterapi som førstelinjebehandling av voksne med HER-2-negativ lokalt avansert inoperabel, eller metastatisk gastrisk eller gastroøsofageal overgangs (G/GEJ) adenokarsinom med svulster som uttrykker PD-L1 og en tumorområdepositivitet (TAP) score \geq 5%.	Til drøfting.
Sak 011-25	Anmodning: ID2015_059 Ocrelizumab (Ocrevus) til behandling av voksne pasienter med relapserende former for multippel sklerose (RRMS) med aktiv sykdom definert ved kliniske eller billeddiagnostiske funn. <u>Subkutan administrering.</u>	Til drøfting.
Sak 012-25	Anmodning om revurdering: ID2018_032 Mogamulizumab (Poteligeo) til behandling av voksne med mycosis fungoides (MF) eller Sézarys syndrom (SS) som tidligere	Til drøfting.

	har fått minst én systemisk behandling.	
Sak 013-25	Oppdrag: ID2024_024 Elafibranor til behandling av primær biliær kolangitt; enten i kombinasjon med ursodeoksykolsyre (UDCA) hos voksne med en utilstrekkelig respons på UDCA, eller som monoterapi hos voksne som ikke tåler UDCA. Forslag til endring av oppdrag fra leverandør	Til drøfting.
Sak 014-25	Presisering av navn på metoder og oppdrag fra Bestillerforum: ID2022_102, ID2024_023. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter og Sekretariatet for Nye metoder.	Til drøfting.
Sak 015-25	Brukermedvirkning i Nye metoder. Oppsummering av Brukerstemmen 2024 og oppfølging av innspill til videreutvikling. Notat fra sekretariatet.	Til drøfting.
Sak 016-25	Overgangen til anmodning om vurdering – gjennomgang av erfaringer og behov for justering av anmodningsskjemaer. Notat fra sekretariatet for Nye metoder.	Til drøfting.
Sak 017-25	Videreutvikling av Nye metoder: Involvering av fagpersoner i Nye metoder – beskrivelser og forslag til tiltak for problemstilling 3. Notat fra arbeidsgruppen.	Til drøfting.
Sak 018-25	Eventuelt.	Til drøfting.