**

Møtedato: 20.06.2022

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Vår ref.:22/00028 | Saksbehandler/dir.tlf.:Ellen Nilsen / 997 49 706 |  |

**Sak 071–2022 Godkjenning av innkalling og saksliste**

Beslutningsforum for nye metoder inviteres til å beslutte følgende saksliste for møte den 20. juni 2022.

|  |  |
| --- | --- |
| **Saksnr.** | **Sakstittel** |
| Sak 071-2022 | Godkjenning av innkalling og saksliste |
| Sak 072-2022 | Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 23. mai 2022 |
| Sak 073-2022 | ID2021\_105 Ventilasjon av operasjonsstuer |
| Sak 074-2022 | ID2021\_079 Pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med lenvatinib (Kisplyx) til førstelinjebehandling av avansert nyrecellekarsinom (RCC) hos voksne. |
| Sak 075-2022 | ID2020\_059 Pemigatinib (Pemazyre) monoterapi til behandling av voksne med lokalt avansert eller metastatisk kolangiokarsinom (gallegangskreft) med fibroblastvekstfaktorreseptor 2 (FGFR2)-fusjon eller -rearrangering, med progresjon etter minst én tidligere linje med systemisk behandling. |
| Sak 076-2022 | ID2020\_055 Belantamabmafodotin (Blenrep) som monoterapi ved multippelt myelom hos voksne, som har fått minst fire tidligere behandlinger og med sykdom som er refraktær for minst én proteasomhemmer, ett immunmodulatorisk middel og et anti-CD38 monoklonalt antistoff, og som har vist sykdomsprogresjon ved den siste behandlingen. |
| Sak 077-2022 | ID2019\_136 Nintedanib (Ofev) til behandling av progressiv kronisk fibroserende interstitiell lungesykdom. |
| Sak 078-2022 | ID2019\_102 Imlifidase (Idefirix) til desensibiliserende behandling av voksne nyretransplantasjonspasienter med svært høy sensibilitet og positiv kryssmatch mot en tilgjengelig, avdød donor. |
| Sak 079-2022 | ID2021\_005 Tralokinumab (Adtralza) til behandling av moderat til alvorlig atopisk dermatitt hos voksne som er kandidater for systemisk behandling. |
| Sak 080-2022 | ID2021\_099 Diroksimelfumarat (Vumerity) til behandling av relapserende-remitterende multippel sklerose (RRMS) hos voksne. |
| Sak 081-2022 | ID2022\_057 Hydroksykarbamid (Siklos) til forebygging av tilbakevendende smertefulle vasookklusive kriser, inkludert akutte brystlidelser hos voksne, ungdom og barn > 2 år som lider av symptomatisk sigdcellesykdom. |
| Sak 082-2022 | ID2019\_038 Tafamidis (Vyndaqel) til behandling av villtype eller arvelig transtyretin amyloidose kardiomyopati (ATTR-CM) hos voksne – Revurdering. |
| Sak 083-2022 | ID2022\_077 – 098 Legemidler til sjeldne sykdommer overført fra folketrygden til RHF-finansiering |
| Sak 084-2022 | Avtaleverk for gen- og celleterapier. |
| Sak 085-2022 | Orienteringssak: Forhandlinger for Genterapi ex-vivo med funksjonell kopi av genet for arylsulfatase A (Libmeldy) til behandling av metakromatisk leukodystrofi |
| Sak 086-2022 | Referatsaker fra interregionalt fagdirektørmøte:1. ID2018\_115 Lomitapid (Lojuxta) til behandling av homozygot familiær hyperkolesterolemi
2. ID2019\_116 Esketamin (Spravato) ved behandling av behandlingsresistent depresjon
 |
| Sak 087-2022 | ID2019\_056 Kirurgiske prosedyrer for behandling av sykelig overvekt. Innspill fra Sykehuset i Vestfold HF. |
| Sak 088-2022 | Oversikt over legemidler som er behandlet i Beslutningsforum for nye metoder |
| Sak 089-2022 | Eventuelt |

Oslo, 13. juni 2022

Inger Cathrine Bryne

administrerende direktør