



Møtedato: 21.10.2024

Vår ref.:
24/00004Saksbehandler/dir.tlf.:
Ellen Nilsen / 997 49 706

Sak 116–2024 Godkjenning av innkalling og saksliste

Beslutningsforum for nye metoder inviteres til å beslutte følgende saksliste for møte den 21. oktober 2024.

Saksnr.	Sakstittel
Sak 116-2024	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 117-2024	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 23. september 2024
Sak 118-2024	ID2022_067 Ibrutinib (Imbruvica) og venetoklaks (Venclyxto) i kombinasjon til behandling av tidligere ubehandlede voksne med kronisk lymfatisk leukemi (KLL)
Sak 119-2024	ID2024_047 Atezolizumab (Tecentriq) i monoterapi til førstelinjebehandling av voksne med avansert ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) som er uegnet for platinabasert kjemoterapi
Sak 120-2024	ID2020_077 Selperkatinib (Retsevmo) som monoterapi til behandling av voksne med avansert RET-fusjonspositiv skjoldbruskkjertelkreft (TC) som trenger systemisk behandling etter tidligere behandling med sorafenib og/eller lenvatinib – ny pris
Sak 121-2024	ID2020_076 (ID2022_118) Selperkatinib (Retsevmo) som monoterapi til behandling av voksne med avansert RET-fusjonspositiv ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) som ikke tidligere er behandlet med en RET-hemmer – ny pris
Sak 122-2024	ID2020_099 Selperkatinib (Retsevmo) som monoterapi til behandling av voksne og ungdom over 12 år med avansert RET-mutert medullær skjoldbruskkjertelkreft (MTC) som trenger systemisk behandling etter tidligere behandling med kabozantinib og/eller vandetanib – ny pris
Sak 123-2024	ID2022_115 Durvalumab (Imfinzi) og tremelimumab (Imjudo) i kombinasjon som førstelinjebehandling hos voksne med avansert eller inoperabel hepatocellulært karsinom
Sak 124-2024	ID2023_038 Normalt humant immunglobulin (Cuvitru) som substitusjonsbehandling ved primært immunsviktsyndrom med nedsatt antistoffproduksjon eller hypogammaglobulinemi – ny pris
Sak 125-2024	ID2024_035 Baricitinib (Olumiant) i monoterapi eller i kombinasjon med metotreksat til behandling av aktiv juvenil idiopatisk artritt hos pasienter som er 2 år og eldre, og som tidligere har hatt utilstrekkelig respons eller intoleranse overfor ett eller flere konvensjonelle syntetiske eller biologiske DMARDs ved polyartikulær juvenil idiopatisk artritt (polyartikulær revmatoid faktor-positiv [RF+] eller negativ [RF-], utvidet oligoartikulær), entesitt-relatert artritt, og juvenil psoriasisartritt

Sak 126-2024	ID2020_007 Baricitinib (Olumiant) til behandling av alvorlig atopisk dermatitt hos voksne og pediatriske pasienter fra 2 år og eldre som er kandidater for systemisk behandling –utvidelse av innført bruksområde
Sak 127-2024	ID2022_051 Spesolimab (Spevigo) som monoterapi til behandling av oppbluss hos voksne med generalisert pustuløs psoriasis (GPP)
Sak 128-2024	ID2023_028 Ritlecitinib (Litfulo) til behandling av alvorlig flekkvis håravfall (alopecia areata) hos pasienter fra 12 år
Sak 129-2024	ID2023_061 Dantrolen natrium (Agilus) i kombinasjon med egnede støttetiltak for behandling av malign hypertermi hos voksne og barn i alle aldre
Sak 130-2024	ID2022_099 Alfa-1-antitrypsin (Respreeza) som vedlikeholdsbehandling for å bremse progresjon av emfysem hos voksne med dokumentert alvorlig alfa-1-proteinasehemmermangel
Sak 131-2024	ID2022_130 Alfa-1-antitrypsin (Prolastin) For langvarig substitusjonsbehandling hos personer med dokumentert alvorlig alfa1-proteinasehemmermangel
Sak 132-2024	ID2021_019 (ID2018_004) Natalizumab til behandling av relapserende remitterende multippel sklerose (RRMS)– ny pris
Sak 133-2024	Referatsaker fra interregionalt fagdirektørmøte
Sak 134-2024	Eventuelt

Oslo, 11. oktober 2024

Terje Rootwelt
administrerende direktør