



Møtedato: 09.12.2024

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

Sak 143 - 2024 Godkjenning av innkalling og saksliste

Beslutningsforum for nye metoder inviteres til å beslutte følgende saksliste for møte den 9. desember 2024.

Saksnr.	Sakstittel
Sak 143-2024	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 144-2024	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 18. november 2024
Sak 145-2024	ID2021_038 Abemaciclib (Verzenio) i kombinasjon med endokrin terapi for adjuvant behandling ved HR-positiv HER2-negativ lymfeknutepositiv tidlig brystkreft med høy risiko for tilbakefall - revurdering
Sak 146-2024	ID2023_054 Dabrafenib og trametinib i kombinasjon til behandling av barn som er 1 år eller eldre og som har BRAF V600E-mutasjonspositivt: - lavgradig gliom som trenger systemisk behandling, eller - høygradig gliom som tidligere har fått stråle- og/eller kjemoterapi minst 1 gang
Sak 147-2024	ID2018_080 Rucaparib (Rubraca) som monoterapi for vedlikeholdsbehandling av voksne med fremskreden (FIGO stadier III og IV) høygradig epitelial eggstokk-, eggleder- eller primær peritoneal kreft som har respons (fullstendig eller partiell) etter fullføring av førstelinje platinabasert kjemoterapi
Sak 148-2024	ID2017_068 Rucaparib (Rubraca) som monoterapi for vedlikeholdsbehandling av voksne pasienter med platinasensitiv residiverende høygradig epitelial eggstokk-, eggleder- eller primær peritoneal kreft som har respons (fullstendig eller partiell) på platinabasert kjemoterapi
Sak 149-2024	ID2018_018, ID2018_078 Deksmetomidin til sedasjon av pasienter i intensivbehandling når sedasjonsnivå ikke må være lavere enn at pasienten responderer på verbal stimulering (tilsvarende Richmond Agitation-Sedation Scale (RASS) 0 til -3) og for sedasjon av ikke-intuberte pasienter før og/eller under diagnostiske eller kirurgiske prosedyrer som krever sedasjon, dvs. prosedyre eller moderat sedasjon
Sak 150-2024	ID2022_111 Ublituximab (Briumvi) til behandling av voksne pasienter med relapserende former for multippel sklerose (RMS) med aktiv sykdom definert av kliniske funn eller bildefunn
Sak 151-2024	ID2023_104 Mavakamten (Camzyos) til behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter

Sak 152-2024	ID2024_044 Ivakaftor (Kalydeco) som monoterapi til barn 1-4 måneder (fra 3 kg) med cystisk fibrose, som har en av følgende mutasjoner i CFTR-genet: R117H, G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N eller S549R
Sak 153-2024	ID2023_060 Buprenorfin (Espranor) som substitusjonsbehandling for opioidavhengighet, innenfor et rammeverk for medisinsk, sosial og psykologisk behandling, til voksne og ungdommer i alderen 15 år og eldre som har samtykket til behandling for avhengighet
Sak 154-2024	ID2022_009 Tebentafusp (Kimmtrak) som monoterapi til behandling av humant leukocytantigen (HLA)-A*02:01-positive voksne pasienter med ikke-resektabelt eller metastatisk uvealt melanom. Ny pris
Sak 155-2024	ID2021_062 Selumetinib (Koselugo) til behandling av symptomatiske inoperable pleksiforme neurofibromer (PN) hos pediatriske pasienter med neurofibromatose type 1 (NF1) i alderen 3 år og eldre. Ny pris
Sak 156-2024	ID2024_041 Kabozantinib (Cabometyx) til behandling av pasienter med osteosarkom som ikke er tilgjengelige for kirurgi eller annen lokalbehandling med kurativt siktemål og som har fullført minst en linje med standard kjemoterapi
Sak 157-2024	ID2023_088 Aztreonam avibaktam (Emblaveo) som behandling av følgende infeksjoner hos voksne pasienter: Komplisert intraabdominal infeksjon (cIAI), komplisert urinveisinfeksjon (cUVI), sykehuservvert pneumoni (HAP), inkludert ventilator-assosiert pneumoni (VAP) samt infeksjoner forårsaket av aerobe gram-negative mikroorganismer hos voksne med begrensede behandlingsmuligheter
Sak 158-2024	ID2021_090 Fluocinolonacetonid (Iluvien) som forebygging av tilbakefall av tilbakevendende ikke-infeksiøs uveitt som rammer øyets bakre segment
Sak 159-2024	Referatsaker fra interregionalt fagdirektørmøte
Sak 160-2024	Eventuelt

Oslo, 2. desember 2024

Terje Rootwelt
administrerende direktør