

## AVTALER OM BRUK AV LEGEMIDLER FØR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE (LEGEMIDLER MED GODKJENT COMPASSIONATE USE PROGRAM ELLER COMPASSIONATE USE NAMED PATIENT)

Sist oppdatert: 19.10.2020/AMR

### Gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse (MT)

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått
Pevonedistat	<ul style="list-style-type: none"> <li>høyrisiko myelodysplastisk syndrom eller lavblast akutt myelogen leukemi, som ikke kvalifiserer til potensielt kurativ intensiv induksjonskjemoterapi og stamcelletransplantasjon.</li> </ul>	19.10.2020
Selinexor	<ul style="list-style-type: none"> <li>Behandlingsrefraktær myelomatose i kombinasjon med deksametason til voksne pasienter i minst femte behandlingslinje. Sykdommen skal være refraktær til minst to proteasomhemmere, minst to immunmodulerende midler og ett anti-CD38 antistoff. (Se avtalen for full beskrivelse)</li> </ul>	17.6.2020
Erdafitinib	<ul style="list-style-type: none"> <li>metastaserende urotelialkreft med FGFR genetiske endringer og mislyktes i minst 2 linjer før behandling, inkludert cellegift og immunterapi,</li> </ul> eller <ul style="list-style-type: none"> <li>ikke-urotelialt karsinom med FGFR genetiske endringer og uten flere eksisterende standard behandlingsmetoder.</li> </ul>	14.5.2020

Ved spørsmål om avtalene eller ønske om å etablere avtale for bruk av legemidler før MT oppført på Legemiddelverkets liste i hht til retningslinjene, kontakt Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler; [nyelegemidler@sykehusinnkjop.no](mailto:nyelegemidler@sykehusinnkjop.no)  
 Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

### Oversikt over tidligere avtaler:

Virkestoff	Indikasjon	MT-dato
Avapritinib	a) ikke-resekerbar eller metastatisk GIST, b) advSM eller SSM, eller c) en annen tumortype med mutasjon(er) i exon 17 av KIT-genet eller i exon 18 av PDGFR $\alpha$ -genet.	24.9.2020
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	16.01.2020