

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

Sist oppdatert: 12.4.2021/AMR

Gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse (MT)

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått
Maribavir	<ul style="list-style-type: none">Treatment of adults with post-transplant Cytomegalovirus (CMV) infection and/or disease who are resistant and/or refractory to ganciclovir, valganciclovir, foscarnet or cidofovir.	23.3.2021
Mobocertinib	<ul style="list-style-type: none">lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft med EGFR exon 20-mutasjon, som har fått minst en tidligere terapi for lokalavansert eller metastatisk sykdom.	23.2.2021
Pevonedistat	<ul style="list-style-type: none">høyrisiko myelodysplastisk syndrom eller lavblast akutt myelogen leukemi, som ikke kvalifiserer til potensielt kurativ intensiv induksjonskemoterapi og stamcelletransplantasjon.	19.10.2020
Erdafitinib	<ul style="list-style-type: none">metastaserende urotelialkreft med FGFR genetiske endringer og mislyktes i minst 2 linjer før behandling, inkludert cellegift og immunterapi, eller <ul style="list-style-type: none">ikke-urotelialt karsinom med FGFR genetiske endringer og uten flere eksisterende standard behandlingsmetoder.	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
Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

Oversikt over tidligere avtaler:

Virkestoff	Indikasjon	MT-dato
Selinexor	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.	26.3.2021
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 α -genet.	24.9.2020
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	16.01.2020