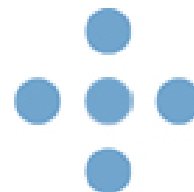


Protokoll – (godkjent)

Vår ref.:
23/00030

Saksbehandler/dir.tlf.:
Ellen Nilsen / 997 49 706

Sted/Dato:
Oslo, 13.03.2023



| | |
|-------------------------|---|
| Møtetype: | Beslutningsforum for nye metoder |
| Beslutningsdato: | 20. februar 2023 |
| Møtested: | Saken er besluttet skriftlig per e-post |

Tilstede

| | |
|---------------------------------------|--|
| Navn: | |
| Inger Cathrine Bryne | adm. direktør, Helse Vest RHF |
| Marit Lind | konstituert adm. direktør, Helse Nord RHF |
| Terje Rootwelt | adm. direktør, Helse Sør-Øst RHF |
| Stig A. Slørdahl | adm. direktør, Helse Midt-Norge RHF |
| | |
| <i>Observatører:</i> | |
| Olav V. Slåttebrekk | Assisterende helsedirektør (observatør) |
| Knut Georg Hartviksen | observatør fra de Regionale brukerutvalgene |
| Torbjørn Akersveen | observatør fra de Regionale brukerutvalgene |
| | |
| <i>Sekretariatet:</i> | |
| Ellen Nilsen | enhetsleder, Sekretariatet for Nye metoder |
| Mirjam Helene Pletanek Klingenberg | kommunikasjonsrådgiver, Helse Vest RHF |
| | |
| <i>Bisittere:</i> | |
| Geir Tollåli | fagdirektør, Helse Nord RHF |
| Bjørn Egil Vikse | fagdirektør, Helse Vest RHF |
| Ulrich Spreng | fagdirektør, Helse Sør-Øst RHF |
| Björn Gustafsson | fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF |
| Elisabeth Bryn | enhetsleder, Statens legemiddelverk |
| Jan Frich | områdedirektør, Folkehelseinstituttet |
| Asbjørn Mack | fagsjef, Sykehusinnkjøp HF |
| Ingvild Klevan | seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF (sekretariat Bestillerforum) |

Forfall

| | |
|--------------|---|
| Navn: | Bjørn Guldvog, helsedirektør (observatør) |
|--------------|---|

Sak 018-2023 Godkjenning av innkalling og saksliste

Beslutning

Innkalling og saksliste godkjennes.

Sak 019-2022 ID2020_066 Ofatumumab (Kesimpta) til behandling av voksne med relapserende former for multippel sklerose (RMS) med aktiv sykdom definert ved kliniske eller bildediagnostiske funn når annet, rimeligere anti-CD20 antistoff er vurdert uegnet – Revurdering

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en metode for utredning, behandling og/eller prosedyre/organisering.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder om pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, biotilsvarende medikamenter/generika, overlevelsestall m. m) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

1. Ofatumumab (Kesimpta) innføres til behandling av voksne med relapserende former for multippel sklerose (RMS) med aktiv sykdom definert ved kliniske eller bildediagnostiske funn når annet, rimeligere anti-CD20 antistoff er vurdert uegnet.
2. Det forutsetter at prisen er lik eller lavere enn den prisen som er grunnlaget for denne beslutningen.
3. Behandlingen kan tas i bruk fra 01.04.2023, da ny pris kan gjelde fra denne dato.

Oslo 13. mars 2023

Inger Cathrine Bryne
Helse Vest RHF

Stig A. Slørdahl
Helse Midt-Norge RHF

Terje Rootwelt
Helse Sør-Øst RHF

Marit Lind
Helse Nord RHF

Protokollen er elektronisk godkjent og har derfor ikke håndskrevne signaturer.