

## Protokoll - godkjent

Deres ref.:

Vår ref.:  
2014/182-138/012Saksbehandler/dir.tlf.:  
Karin Paulke, 906 88 713Sted/dato:  
Oslo, 8.2.2016

<b>Møtetype:</b>	Beslutningsforum for nye metoder
<b>Møtedato:</b>	25. januar 2016 – kl. 09.30
<b>Møtested:</b>	Radisson Blu Airport Hotel, Oslo

### Tilstede

<b>Navn:</b>	
Lars Vorland	adm. direktør, Helse Nord RHF
Cathrine M. Lofthus	adm. direktør, Helse Sør-Øst RHF
Herlof Nilssen	adm. direktør, Helse Vest RHF
Stig Slørdahl	adm. direktør, Helse Midt-Norge RHF
Øistein Myhre Winje	observatør fra de Regionale brukerutvalgene
Karin Paulke	stabsdirektør, Helse Nord RHF (sekretariat)
Geir Tollåli	fagdirektør, Helse Nord RHF
Baard-Christian Schem	fagdirektør, Helse Vest RHF
Kjell Åsmund Salvesen	fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF
Hanne Husom Haukland	med. rådgiver, Helse Nord RHF
Ingrid Dirdal	seniorrådgiver, Helse Vest RHF
Kristin Svanquist	Statens Legemiddelverk

### Forfall

<b>Navn:</b>	
Bjørn Guldvog	helsedirektør - observatør

## **Sak 1-2016      Godkjenning av innkalling og saksliste**

Sak 1-2016	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 2-2016	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 14. desember 2015
Sak 3-2016	Obinutuzumab (Gazyvaro®)
Sak 4-2015	Referatsaker 1. E-post av 18. desember 2015 til Novartis Norge AS ad. Metodevurderinger av Tafinlar og Mekinist til behandling av malignt melanom - tilbakemelding fra sekretariatet for Beslutningsforum for nye metoder, oppfølging av <i>sak 64- 2015/2 Referatsaker</i>
Sak 5-2016	Eventuelt

### Beslutning:

Innkallingen og sakslisten godkjennes.

## **Sak 2-2016      Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 14. desember 2015**

### Beslutning:

Protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 14. desember 2015 godkjennes.

## **Sak 3-2016      Obinutuzumab (Gazyvaro®)**

### 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 behandlingsmetode.

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

1. Obinutuzumab (Gazyvaro®) kan innføres til behandling av pasienter med tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukemi (KLL) og komorbiditet som gjør dem uegnet for fludarabinbasert terapi i full dose.

Dette forutsetter lik eller lavere pris enn dagens prisnivå, og at det skal inngå i fremtidige LIS-anbud.

2. Fremtidige indikasjoner er ikke omfattet av denne beslutningen, og det må gjøres nye kostnadsvurderinger for nye indikasjoner. Ved fremtidig godkjent utvidelse av indikasjoner for aktuelle medikamenter skal samme pris skal gjelde for alle indikasjoner.

## **Sak 4-2016      Referatsaker**

Det ble referert fra følgende sak:

1. E-post av 18. desember 2015 til Novartis Norge AS ad. Metodevurderinger av Tafinlar og Mekinist til behandling av malignt melanom - tilbakemelding fra sekretariatet for Beslutningsforum for nye metoder, oppfølging av sak 64-2015/2  
*Referatsaker*

### Beslutning:

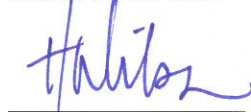
Framlagte sak tas til orientering.

## **Sak 5-2016      Eventuelt** *Ingen saker ble fremmet.*

Oslo, den 8. februar 2016



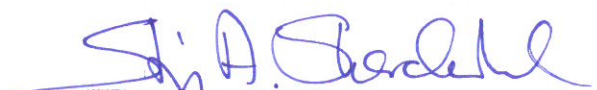
Lars Vorland  
Helse Nord RHF



Herlof Nilssen  
Helse Vest RHF



Cathrine M. Lofthus  
Helse Sør-Øst RHF



Stig Slørdahl  
Helse Midt-Norge RHF