

Protokoll - godkjent

Vår ref.:
2014/182-267/012

Saksbehandler/dir.tlf.:
Karin Paulke, 906 88 713

Sted/dato:
Oslo, 21.8.2017

Møtetype:	Beslutningsforum for nye metoder
Møtedato:	15. august 2017 - kl. 08.00
Møtested:	telefonmøte

Tilstede

Navn:	
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
Olav V. Slåttebrekk	ass. helsedirektør - vararepresentant for helsedirektør
Karin Paulke	stabsdirektør, Helse Nord RHF (sekretariat)
Geir Tollåli	fagdirektør, Helse Nord RHF
Baard-Christian Schem	fagdirektør, Helse Vest RHF
Henrik A. Sandbu	fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF
Geir Bøhler	kst. fagdirektør, Helse Sør-Øst RHF
Anne May Knudsen	kommunikasjonsdirektør, Helse Nord RHF
Hanne Husom Haukland	med. rådgiver, Helse Nord RHF
Ingrid Dirdal	seniorrådgiver, Helse Vest RHF
Kristin Svanquist	Statens Legemiddelverk

Forfall

Navn:	
Bjørn Guldvog	helsedirektør - observatør

Sak 61-2017 Godkjenning av innkalling og saksliste

Sak 61-2017	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 62-2017	Trastuzumab emtansine (Kadcyla®) for pasienter med HER2-positiv, inoperabel lokalavansert eller metastatisk brystkreft, etter førstelinjebehandling
Sak 63-2017	Referatsaker <ol style="list-style-type: none">1. E-post fra Kristin Moe av 23. juni 2017 ad. Til møtet i Beslutningsforum 23/6-17 vedr Kadcyla <i>Anm.: Samme e-post ble sendt på nytt 7. august 2017 med tittel Beslutningsforum 21/8-17 Kadcyla.</i>2. E-post av 10. august 2017 fra Berit Sommerstad ad. Kadcyla <i>E-posten var ettersendt. Saken er etteranmeldt og kommer i tillegg til tidligere utsendt saksliste.</i>
Sak 64-2017	Eventuelt

Beslutning:

Innkallingen og sakslisten godkjennes med den endringen som kom frem under behandling av saken.

Sak 62-2017 Trastuzumab emtansine (Kadcyla®) for pasienter med HER2-positiv, inoperabel lokalavansert eller metastatisk brystkreft, etter førstelinjebehandling

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 innføring av nye biotilsvarende medikamenter, pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

Trastuzumab emtansin (Kadcyla®) kan innføres til behandling for pasienter med HER2-positiv, inoperabel lokalavansert eller metastatisk brystkreft, etter førstelinjebehandling. Dette forutsetter lik eller lavere pris enn dagens prisnivå.

Sak 63-2017 Referatsaker

Det ble referert fra følgende saker:

1. E-post fra Kristin Moe av 23. juni 2017 ad. Til møtet i Beslutningsforum 23/6-17 vedr Kadcyła
Anm.: Samme e-post ble sendt på nytt 7. august 2017 med tittel Beslutningsforum 21/8-17 Kadcyła.
2. E-post av 10. august 2017 fra Berit Sommerstad ad. Kadcyła
*E-posten var ettersendt.
Saken er etteranmeldt og kommer i tillegg til tidligere utsendt saksliste.*

Beslutning:

Framlagte saker tas til orientering.

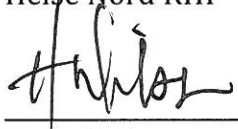
Sak 64-2017 Eventuelt

Ingen saker ble fremmet.

Oslo, den 21. august 2017



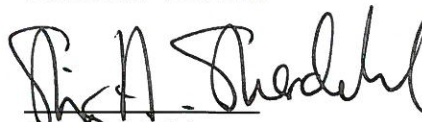
Lars Vorland
Helse Nord RHF



Herlof Nilssen
Helse Vest RHF



Cathrine M. Lofthus
Helse Sør-Øst RHF



Stig Slørdahl
Helse Midt-Norge RHF