



## Protokoll - godkjent

Vår ref.:  
2018/223

Saksbehandler/dir.tlf.:  
Mette Nilstad – tlf. 917 18 308

Sted/Dato:  
Gardermoen, 27.08.2018

<b>Møtetype:</b>	Beslutningsforum for nye metoder
<b>Møtedato:</b>	25. juni 2018 klokka 17:45
<b>Møtested:</b>	Telefonmøte

### Tilstede

<b>Navn:</b>	
Stig A. Slørdahl	adm. direktør, Helse Midt-Norge RHF
Lars Vorland	adm. direktør, Helse Nord RHF
Cathrine M. Lofthus	adm. direktør, Helse Sør-Øst RHF
Herlof Nilssen	adm. direktør, Helse Vest RHF
<i>Sekretariatet:</i>	
Mette Nilstad	seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
Hanne Sterten	kommunikasjonsrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
<i>Bisittere:</i>	
Geir Tollåli	fagdirektør, Helse Nord RHF
Baard-Christian Schem	fagdirektør, Helse Vest RHF
Henrik A. Sandbu	fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF
Jan Chr. Frich	fagdirektør, Helse Sør-Øst RHF
Elisabeth Bryn	Statens Legemiddelverk
Camilla Hjelm	Statens Legemiddelverk
Ingrid Dirdal	seniorrådgiver, Helse Vest RHF

### Forfall

<b>Navn:</b>	
Bjørn Guldvog	Helsedirektør (observatør) Vararepresentant til observatør fra Helsedirektoratet (Olav V. Slåttebrekk) kunne ikke møte
Linn Merethe Hefte Bæra	observatør fra de Regionale brukerutvalgene (observatør)

## Sak 079-2018 Godkjenning av innkalling og saksliste

Saksnr.	Sakstittel
Sak 079-2018	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 080-2018	Alektinib (Alecensa®) - Førstelinjebehandling av avansert ALK-positiv ikke-småcellet lungekreft
Sak 081-2018	Eventuelt

### Beslutning:

Innkalling og sakslisten godkjennes.

## Sak 080-2018 Alektinib (Alecensa®) - Førstelinjebehandling av avansert ALK-positiv ikke-småcellet lungekreft

### 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.

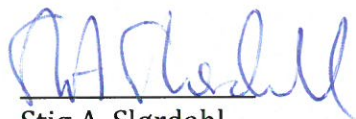
Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, biotilsvarende, overlevelsestall mv.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

*Alektinib (Alecensa®)* kan innføres til førstelinjebehandling av ALK-positiv avansert ikke-småcellet lungekreft (NSCLC).

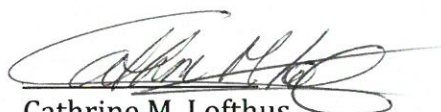
## Sak 081-2018 Eventuelt

*Ingen saker ble fremmet.*

Gardermoen, den 27. august 2018



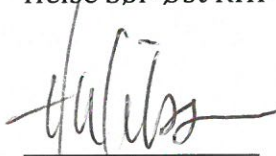
Stig A. Slørdahl  
Helse Midt-Norge RHF



Cathrine M. Lofthus  
Helse Sør-Øst RHF



Lars Vorland  
Helse Nord RHF



Herlof Nilssen  
Helse Vest RHF