



## Protokoll – (foreløpig godkjent)

Vår ref.:  
2019/28

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

Sted/Dato:  
Oslo, 18. mars 2019

<b>Møtetype:</b>	Beslutningsforum for nye metoder
<b>Møtedato:</b>	18 mars 2019 klokka 16.30
<b>Møtested:</b>	Grev Wedels plass 5, Oslo

### 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>Observatør:</i>	
Arne Lyngstad	observatør fra de Regionale brukerutvalgene
Olav V. Slåttebrekk	ass. helsedirektør - vararepresentant for helsedirektør
<i>Sekretariatet:</i>	
Mette Nilstad	seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
Hanne Sterten	kommunikasjonsrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
Gunn Fredriksen	Seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
<i>Bisittere:</i>	
Geir Tollåli	fagdirektør, Helse Nord RHF
Henrik A. Sandbu	fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF
Baard-Christian Schem	fagdirektør Helse Vest RHF
Elisabeth Bryn	Statens Legemiddelverk
Hanne Husom Haukland	Medisinsk rådgiver, Helse Nord RHF
Randi Spørck	Seksjonsleder, Helse Nord RHF

### Forfall

<b>Navn:</b>	Bjørn Guldvog, Helsedirektør (observatør)
	Jan Frich, fagdirektør Helse Sør-Øst RHF

## Sak 27-2019 Godkjenning av innkalling og saksliste

Saksnr.	Sakstittel
Sak 27 - 2019	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 28 - 2019	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 25. februar 2019
Sak 29 - 2019	ID2018_059 Iksazomab(Ninlaro®) i kombinasjon med deksametason og lenalidomid til behandling av refraktær og residiverende myelomatose – forenklet vurdering
Sak 30 - 2019	ID2017_074 Metoxyfluran (Penthrox®) til 2.-eller 3.-linjebehandling av akutt(moderat til alvorlig) smerte – ny vurdering
Sak 31 - 2019	ID2017_079 Tivozanib(Fotivda®) til førstelinjebehandling av avansert nyrecellekarsinom <i>Saken ble trukket fra behandling.</i>
Sak 32 - 2019	ID2017_118 Biktegravir/emtricitabin/tenofovirafenamid (Biktarvy®) til behandling av hiv-infeksjon – ny vurdering
Sak 33 - 2019	Legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye metoder, oversikt
Sak 34 - 2019	Eventuelt

### Beslutning

Innkalling og saksliste godkjennes.

## Sak 28-2019 Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 25. februar 2019

### Beslutning:

Protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder 25. februar 2019 godkjennes.

## Sak 29-2019 ID2018\_059 Iksazomab(Ninlaro®) i kombinasjon med deksametason og lenalidomid til behandling av refraktær og residiverende myelomatose – forenklet vurdering

### 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, pris, biotilsvarende/generika, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

*Ixazomib (Ninlaro®) i kombinasjon med deksametason og lenalidomid innføres ikke til behandling av refraktær eller residiv myelomatose.*

**Sak 30-2019 ID2017\_074 Metoxyfluran (Penthrox®) til 2.-eller 3.-linjebehandling av akutt (moderat til alvorlig) smerte – ny vurdering**

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, pris, biotilsvarende/generika, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

*Methoxyflurane (Penthrox®) innføres ikke til 2.- eller 3.- linjebehandling av akutt (moderat til alvorlig) smerte.*

**Sak 31-2019 ID2017\_079 Tivozanib (Fotivda®) til førstelinjebehandling av avansert nyrecellekarsinom**

*Saken ble trukket fra behandling.*

**Sak 32-2019 ID2017\_118 Biktegravir/emtricitabin/tenofoviralafenamid (Biktarvy®) til behandling av hiv-infeksjon – ny vurdering**

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, pris, biotilsvarende/generika, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

1. Entablettformuleringen med *biktegravir/emtricitabin/tenofoviralafenamid (Biktarvy®)* kan innføres til behandling av hiv-infeksjon.
2. Legemiddelet må inngå i framtidige LIS-anbud og kan først tas i bruk fra neste anbud trer i kraft forutsatt at prisen er lik eller lavere enn den prisen som er grunnlaget for denne beslutningen.

## **Sak 33-2019 Legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye metoder, oversikt**

### Beslutning:

Oversikt over legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye metoder per 1. mars 2019 tas til orientering.

## **Sak 34-2019 Eventuelt**

Ingen saker ble fremmet.

Godkjent av Stig A. Slørdahl  
i etterkant av møtet i  
Beslutningsforum for nye metoder,  
den 18. mars 2019

---

Stig A. Slørdahl  
Helse Midt-Norge RHF