

Protokoll fra møte i Bestillerforum RHF

Sted: Helse Sør-Øst sine lokaler, Grev Wedels plass 5
Tidspunkt: Mandag 24. september kl. 15:30-17:00.
Deltagere: Helse Vest RHF v/Leder i Bestillerforum RHF Fagdirektør Baard-Christian Schem
Helse Sør-Øst RHF v/ Fagdirektør Jan Frich
Helse Nord RHF v/Fagdirektør Geir Tollåli
Helse Midt-Norge RHF v/ Fagdirektør Henrik Andreas Sandbu
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad
Folkehelseinstituttet v/ Avdelingsdirektør Lene K. Juvet
Folkehelseinstituttet v/ Avdelingsdirektør Øyvind Melien
Statens legemiddelverk v/Enhetsleder Elisabeth Bryn
Statens legemiddelverk v/ Seniorrådgiver Camilla Hjelm
Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler v/ rådgiver Asbjørn Mack
Statens strålevern v/ Seksjonssjef Ingrid Espe Heikkilä
Helse Sør-Øst v/ Spesialrådgiver Michael Vester
Helse Nord RHF v/ Medisinsk rådgiver Hanne Husom Haukland
Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Gunn Fredriksen
Helse Vest RHF v/ Seniorrådgiver Ingrid Dirdal
Fagdirektørsekretariatet Helse Nord RHF v/ Randi Midtgard Spørck
Sekretariatet Nye metoder v/ Rådgiver Karianne Mollan Tvedt
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Hanna Eikås Klem
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Ellen Nilsen

Referent: Sekretariatet Nye metoder

Leder av Bestillerforum RHF Fagdirektør Baard-Christian Schem ønsket velkommen.

Sak 134-18 Protokoll fra møte 27. august 2018.
Tatt til orientering og godkjent. Protokollen er publisert tidligere.

Sak 135-18 Forslag ID2018_070_Triclosanbelagte suturer for forebygging av postoperativ
sårinfeksjon.

Folkehelseinstituttet informerte om en stor metodevurdering fra EUnetHTA fra 2017.
Denne rapporten kan eventuelt formidles til Bestillerforum RHF – da er det meste av
jobben gjort. Det foreligger i tillegg flere relevante systematiske oversikter og
metodevurderinger.

Innspill om at det også er behov for kostnader for bruk av suturene.

Beslutning:

Bestillerforum RHF ber Folkehelseinstituttet om å lage et notat som oppsummerer rapporten fra EUnetHTA samt ta med kostnader for metoden. Saken tas opp igjen på et kommende møte i Bestillerforum RHF.

Sak 136-18 Forslag ID2018_072_MIGS-kirurgi med iStent inject.

Folkehelseinstituttet sjekker om det også er andre produsenter av metoden før det startes en metodevurdering. Det er ikke behov for at saken tas opp igjen i Bestillerforum RHF.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Folkehelseinstituttet for MIGS-kirurgi med iStent inject.

Sak 137-18 Metodevarsel ID2018_076_Lusutrombopag til behandling av trombocytopeni.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for lusutrombopag til behandling av trombocytopeni.

Sak 138-18 Metodevarsel ID2018_077_Treosulfan til forbehandling (kondisjonering) før allogen hematopoietisk stamcelletransplantasjon.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for treosulfan til forbehandling (kondisjonering) før allogen hematopoietisk stamcelletransplantasjon.

Sak 139-18 Metodevarsel ID2018_078_Deksmedetomidin (Dexmedetomidine EVER Pharma) til sedasjon av ikke-intuberte voksne pasienter før og/eller under diagnostiske eller kirurgiske prosedyrer.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for deksmedetomidin (Dexmedetomidine EVER Pharma) til sedasjon av ikke-intuberte voksne pasienter før og/eller under diagnostiske eller kirurgiske prosedyrer.

Sak 140-18 Metodevarsel ID2018_079_Tocilizumab (RoActemra) til behandling av alvorlig eller livstruende cytokinfrigjøringsyndrom ved CAR T-celleterapi.

Beslutning:

Bestillerforum RHF gir ikke oppdrag om nasjonal metodevurdering. Metoden går inn i metodevurderingene for metodene Tisagenlecleucel (Kymriah) (ID2017_093; ID2017_116) og Axicabtagene ciloleucel (Yescarta) (ID2017_105).

Sak 141-18 Metodevarsel ID2018_080_Rucaparib (Rubraca) til vedlikeholdsbehandling av platinum-sensitiv eggstokkreft

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for rucaparib (Rubraca) til vedlikeholdsbehandling av platinum-sensitiv eggstokkreft.

Sak 142-18 Metodevarsel ID2018_081_Cannabidiol som tilleggsbehandling av anfall assosiert med Lennox-Gastauts syndrom (LGS) eller Dravets syndrom (DS).

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for Cannabidiol som tilleggsbehandling av anfall assosiert med Lennox-Gastauts syndrom (LGS) eller Dravets syndrom (DS).

Sak 143-18 Forslag ID2018_085_Levometadon (Levopidon) til behandling av opioidavhengighet

Helsedirektoratet informerte om at LAR retningslinje er under revisjon. Helsedirektoratet spør faggruppen som jobber med retningslinjen hvilke pasientpopulasjoner metoden er aktuell for og videreformidler til Statens legemiddelverk. Hurtig metodevurdering kan spisses av Statens legemiddelverk etter Helsedirektoratets innspill.

Beslutning:

Bestillerforum RHF ber Helsedirektoratet om innspill på hvilke pasientpopulasjoner metoden er mest aktuell for. Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for levometadon (Levopidon) til behandling av opioidavhengighet. Oppdraget kan eventuelt spisses ytterligere av Statens legemiddelverk etter Helsedirektoratets innspill.

Sak 144-18 Forslag ID2018_086_Trientin tetrahydroklorid (Cuprior) til behandling av Wilsons sykdom.

Bestillerforum RHF ber om metodevurdering av både trientin tetrahydroklorid (Cuprior) og trientin dihydroklorid.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for trientin tetrahydroklorid (Cuprior) til behandling av Wilsons sykdom.

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for trientin dihydroklorid til behandling av Wilsons sykdom (ID2018_106).

Sak 145-18 Metodevarsel ID2018_087_Molekylærprofilering (Caris Molecular Intelligence) for persontilpasset kreftbehandling.

Beslutning:

Bestillerforum RHF ber ikke om en nasjonal metodevurdering.

Sak 146-18 Metodevarsel ID2018_044_Olaparib (Lynparza) til behandling av HER2-negativ metastatisk brystkreft hos pasienter med mutasjon i BRCA 1/2, som er tidligere behandlet med kjemoterapi. Oppfølging av sak 81-18 fra Bestillerforum RHF 11.06.2018.

Beslutning:

Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for olaparib (Lynparza) til behandling av HER2-negativ metastatisk brystkreft hos pasienter med mutasjon i BRCA 1/2, som er tidligere behandlet med kjemoterapi.

Sak 147-18 Forslag ID2018_049_Blodprøvebaserte tester ved preeklampsi. Oppfølging av sak 100-18 fra Bestillerforum RHF 27. august 2018.

Folkehelseinstituttet informerte om at det finnes ytterligere tre tester. NICE har gjort en oppsummering av de fire testene i 2015 og kom med anbefaling i 2016. NICE anbefalte to av testene, inkludert aktuell sak.

Helsedirektoratet kontakter medlemmene i fagnettverket for svangerskapsomsorg for å innhente deres vurderinger om blodprøvebaserte tester for preeklampsi.

Beslutning:

Bestillerforum RHF ber Helsedirektoratet kontakte medlemmene i fagnettverket for svangerskapsomsorg for å innhente deres vurderinger om blodprøvebaserte tester for preeklampsi. Saken tas opp igjen på neste møte i Bestillerforum RHF.

Sak 148-18 Forslag ID2018_030_Nasjonalt aortascreening av 65-årige menn i Norge. Oppfølging av sak 75-18 fra Bestillerforum RHF 11. juni 2018.

En fullstendig metodevurdering der helseøkonomiske vurderinger vil utgjøre en viktig del. Folkehelseinstituttet mener det kan beregnes en ICER her.

En metodevurdering kan bygge på tidligere vurdering som er gjort. Må se til den norske studien som har vært gjennomført ved OUS siden mai 2011.

Folkehelseinstituttet kan dersom det ikke er mye ekstraarbeid også inkludere kvinner i et av scenariene i den helseøkonomiske analysen.

Beslutning:

Fullstendig metodevurdering gjennomføres ved Folkehelseinstituttet for nasjonal aortascreening av 65-årige menn i Norge. Helseøkonomiske vurderinger vil utgjøre en viktig del av metodevurderingen. Folkehelseinstituttet kan dersom det ikke er mye ekstraarbeid også inkludere kvinner i et av scenariene i den helseøkonomiske analysen.

Sak 149-18 Brukermedvirkning i Nye metoder. Oppfølging av sak 130-18 fra Heldagsmøte i Bestillerforum RHF 10. september 2018.

Bruke den faglige vurderingen som brukes nå.
Helsepersonell blir representert i Nye metoder på annen måte, som ved fagekspertter.

Beslutning:

Definisjon av bruker: Pasienter, de som har vært pasienter og pårørende. Sekretariatet for Nye metoder går videre i arbeidet og sender ut kartleggings skjemaer.

Sak 150-18 Eventuelt

Folkehelseinstituttet informerte om saken fra sist møte: ID2018_054_Kunstig bukspyttkjertel (automatisk blodsuktermåler og hormonpumpe) i behandling av type 1 diabetes. Det anses ikke aktuelt å starte opp med en metodevurdering nå.

Sykehusinnkjøp HF holder på med et anbud på dette området, og FHI vil gå i en dialog med Sykehusinnkjøp HF om hvordan dette bør følges opp. Videre er det ønskelig med dialog med Diabetesforbundet, fagråd i Helsedirektoratet m. fl. om videre oppfølging av feltet.