

Bestillerforum for nye metoder

26.09.2022 - Protokoll

man 26 september 2022, 14:00 - 15:30

Digitalt møte

Deltakere

Bjørn Gustafsson, Geir Tollåli, Jan Frich, Bjørn Egil Vikse, Ingvild Grendstad, Martin Lerner, Kjetil Brurberg, Camilla Hjelm, Kirsti Hjelme, Hilde Røshol, Asbjørn Mack, Runar Skarsvåg, Eva Godske Friberg, Ole Tjomslund, Gunn Fredriksen, Øystein Kydland, Henrik Aasved, Barbra Schjoldager Frisvold, Karianne Mollan Tvedt, Ellen Nilsen, Michael Vester, Helene Orthagen, Dorthe Syverstad Schultz ((Sak 168-22)), Andreas Igeland ((Sak 168-22))

Møteprotokoll

Sak 150-22 Protokoll fra møte 29. august 2022.

Beslutning

Protokoll fra møtet 29.08.2022 er godkjent.

Sak 151-22 Forslag: ID2022_099 Alfa1-antitrypsin (Respreeza) som vedlikeholdsbehandling for å bremse progresjonen av emfysem hos voksne..... Til drøfting.

Det finnes to legemidler med alfa1-antitrypsin som har markedsføringstillatelse, og som markedsføres i Norge: Respreeza (CSL Behring) og Prolastina (Grifols). Begge legemidlene er aktuelle for metodevurdering.

Beslutning

En hurtig metodevurdering med en kostnad-nytte vurdering (løp C) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for alfa1-antitrypsin (Respreeza, ID2022_099 og Prolastina, ID2022_130) som vedlikeholdsbehandling for å bremse progresjonen av emfysem hos voksne med dokumentert alvorlig α 1-proteinasehemmermangel (f.eks. genotypene PiZZ, PiZ(null), Pi(null,null), PiSZ). Pasienten skal være under optimal behandling og vise tegn på progressiv lungesykdom og være vurdert av helsepersonell med erfaring med behandling av α 1-proteinasehemmermangel. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 152-22 Forslag: ID2022_100 Lanadelumab (Takhzyro) til behandling av arvet angioødem. Revurdering av ID2018_093. Til drøfting.

Beslutning

En hurtig metodevurdering med en kostnad-nytte vurdering (løp C) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for lanadelumab (Takhzyro) til behandling av arvet angioødem. Komparator skal være berotralstat. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS. Statens legemiddelverk vurderer om arbeidet som nylig er gjort i Danmark kan legges til grunn i den norske metodevurderingen.

Sak 153-22 Forslag: ID2022_101 Pretomanid (Dovprela) i medikamentelt i behandlingsregime ved multi-resistent tuberkulose. Til drøfting.

Det er behov for å vurdere omtalen av legemidlet i de norske behandlingsretningslinjene for multi-resistent tuberkulose.

Finansieringsansvaret for legemidlet ligger hos RHF-ene ved bruk på sykehus og poliklinikk, men dekkes over blåreseptordningen ved bruk utenfor sykehus.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen i forslaget til orientering.

Sak 154-22 Forslag: ID2022_107 Mandometermetodikk til behandling av spiseforstyrrelser. Til drøfting.

Det er begrenset dokumentasjon og metoden vil derfor ikke være egnet for metodevurdering.

Et fagmiljø kan melde inn et forslag når det foreligger mer dokumentasjon. Fagmiljøet kan vurdere å gjennomføre en mini-metodevurdering.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.

Sak 155-22 Forslag: ID2022_108 Magnetisk bølgeterapi for behandling av muskel og skjelettplager (PEMF). Til drøfting.

Innspill fra fagmiljøene peker i retning av at metoden ikke er aktuell for spesialisthelsetjenesten.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.

Sak 156-22 Metodevarsel: ID2022_111 Ublituksimab til behandling av relapserende remitterende multipel sklerose (RRMS). Til drøfting.

Beslutning

En forenklet metodevurdering med oppsummering av effekt og sikkerhet (løp A) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for ublituksimab til behandling av relapserende remitterende multipel sklerose (RRMS). Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 157-22 Metodevarsel: ID2022_112 Canakinumab (Ilaris) til behandling av voksne med Schnitzler syndrom. Til drøfting.

Beslutning

En forenklet metodevurdering med en vurdering av effekt og sikkerhet (løp D) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for canakinumab (Ilaris) til behandling av voksne med Schnitzler syndrom. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 158-22 Metodevarsel: ID2022_113 Teclistamab (Tecvayli) til behandling av relapserende og refraktær myelomatose fra fjerde behandlingslinje. Til drøfting.

Beslutning

En forenklet metodevurdering med en vurdering av effekt og sikkerhet (løp D) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for teclistamab (Tecvayli) til behandling av relapserende og refraktær myelomatose fra fjerde behandlingslinje. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 159-22 Metodevarsel: ID2022_114 Dupilumab (Dupixent) til behandling av moderat til alvorlig prurigo nodularis hos voksne som er aktuelle for systemisk behandling. Til drøfting.

Beslutning

En hurtig metodevurdering med en kostnad-nytte vurdering (løp C) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for dupilumab (Dupixent) til behandling av moderat til alvorlig prurigo nodularis hos voksne som er aktuelle for systemisk behandling. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 160-22 Metodevarsel: ID2022_115 Durvalumab (Imfinzi) og tremelimumab i kombinasjon til behandling av voksne med inoperabelt levercellekarsinom. Til drøfting.

Beslutning

En forenklet metodevurdering med vurdering av relativ effekt og sikkerhet (løp B) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for durvalumab (Imfinzi) og tremelimumab i kombinasjon til behandling av voksne med inoperabelt levercellekarsinom. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 161-22 Metodevarsel: ID2022_116 Durvalumab (Imfinzi) i kombinasjon med kjemoterapi som førstelinjebehandling til voksne med lokalavansert eller metastatisk gallegangskreft. Til drøfting.

Beslutning

En hurtig metodevurdering med en kostnad-nytte vurdering (løp C) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for durvalumab (Imfinzi) i kombinasjon med kjemoterapi som førstelinjebehandling til voksne med lokalavansert eller metastatisk gallegangskreft. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 162-22 Metodevarsel: ID2022_117 Pembrolizumab (Keytruda) til adjuvant behandling av ikke-småcellet lungekreft (NSCLC). Til drøfting.

Beslutning

En hurtig metodevurdering med en kostnad-nytte vurdering (løp C) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for pembrolizumab (Keytruda) til adjuvant behandling av ikke-småcellet lungekreft (NSCLC). Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 163-22 Metodevarsel: ID2022_118 Selperkatinib (Retsevmo) til førstelinjebehandling av avansert RET-fusjonspositiv ikke-småcellet lungekreft. Til drøfting.

Beslutning

En forenklet metodevurdering (løp D) gjennomføres ved Statens legemiddelverk for selperkatinib (Retsevmo) til førstelinjebehandling av avansert RET-fusjonspositiv ikke-småcellet lungekreft. Prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF, LIS.

Sak 164-22 Oppdrag: ID2022_008 Mobocertinib til behandling av voksne pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikkesmåcellet lungekreft med EGFR ekson 20 innsetningsmutasjon. Søknad om MT trukket. Notat fra sekretariatet. Til drøfting.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget. Saken oversendes til de regionale helseforetakene.

Sak 165-22 Metode: ID2017_115 Nivolumab (Opdivo) som adjuvant beh. etter fullst. reseksj. av malingt melanom stadium III og IV voksne og barn over 12 år. Oppfølg av tidl. besl. Oppdatert doku innsendt. Notat fra Sek for Nye metoder. Til orientering

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder tar saken til orientering.

Sak 166-22 Presisering av navn på metoder og oppdrag fra Bestillerforum: ID2021_069. Notat fra Sekretariatet for Nye metoder og Statens legemiddelverk. Til orientering

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder tar saken til orientering.

Sak 167-22 Oppdrag: Ikke-legemidler og kriterier for identifisering og metodevurdering i Nye metoder. Slutnotat. Til drøfting.

Det videre arbeidet med håndteringen av medisinsk utstyr og andre ikke-legemidler vil bli omtalt i strategien for videreutviklingen av Nye metoder og vil diskuteres når ny referansegruppe er på plass.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder tar status for arbeidet til orientering og avslutter oppdraget med å utarbeide tydelige kriterier for hvilke metoder av typen ikke-legemidler, som skal prioriteres for vurdering i Nye metoder på nasjonalt og lokalt nivå.

Sak 168-22 Robotassistert kirurgi- kunnskapsgrunnlag som utgangspunkt for drøfting av veien videre. Oppfølging av sak 051-22.

Det er behov for en strategisk tilnærming for innføring og bruk av roboter i spesialisthelsetjenesten i Norge.

Beslutning

Bestillerforum for nye metoder utkvitterer notatet om robotassistert kirurgi: "Kartlegging av kunnskapsgrunnlag for videre strategiarbeid".

Fullstendige metodevurderinger gjennomføres ved Folkehelseinstituttet for bruk av robotassistert kirurgi ved prostektomi (ID2022_131), hysterektomi (ID2022_132) og proktektomi (ID2022_133). Sykehusinnkjøp HF bistår i arbeidet.

Folkehelseinstituttet rapporterer status for arbeidet med metodevurderingene til Bestillerforum om et halvt år.

Sak 169-22 Oppfølging av oppdrag fra HOD etter Evalueringen.

De regionale helseforetakene skal levere en status for arbeidet med oppdragene til oppdragsgiver, Helse og omsorgsdepartementet (HOD) i starten av oktober.

Beslutning

Bestillerforum tar informasjonen til orientering.

Sak 170-22 Eventuelt

Det var ingen saker til eventuelt.