

Novartis  
ved Aase Britt Holmboe  
Pb 4284 Nydalen  
0401 OSLO

**Deres ref:**  
«REF»

**Vår ref:**  
2015/1370 - 9941/2015

**Saksbehandler:**  
Ingrid Dirdal 41436400

**Dato:**  
11.05.2015

## **Svar på spørsmål om å bruke sekukinumab (Cosentyx) under hurtig metodevurdering**

Viser til deres henvendelse om få bruke sekukinumab (Cosentyx) til behandling av plakkpsoriasis (mottatt 02.05.15) hvor dere ber fagdirektørene å vurdere et unntak fra beslutningen om at metoder som er til metodevurdering ikke skal tas i bruk. Spørsmålet er vurdert av de regionale fagdirektørene. Fagdirektørene har kommet fram til at det her ikke er grunnlag for å gjøre unntak fra gjeldende praksis om at metoder som er til vurdering ikke skal tas i bruk, jf. beslutninger i Beslutningsforum, sak 3 -2014, pkt. 5 og sak 35-2014, pkt. 2:

*Sak 03-14 Prinsipper for effektmål, prising, tidlige beslutninger m.m*

Beslutning:

Beslutningsforum for nye metoder tar informasjonen og diskusjonen om prinsipper for effektmål, prising, tidlige beslutninger m.m. til orientering.

Fra saksframlegget:

Pkt. 5. Medikamenter som allerede er tatt i bruk, når det gjøres beslutning i Bestillerforum om metodevurdering.

- Pasienter som har startet behandling må fullføre denne etter medisinsk indikasjon.
- Pasienter må i vurderingsperioden kunne starte behandling basert på det regelverk som til enhver tid gjelder.
- Det at en metode er tatt i bruk under annen finansiering enn fra RHF-ene, kan reverseres, når RHF-ene overtar ansvaret, med de unntak som er beskrevet over.

Sak 35-14 Metoder som er til metodevurdering i spesialisthelsetjenesten

Beslutning:

1. Et hovedformål med nasjonalt system for innføring av nye metoder er å gjennomføre metodevurderinger, før det fattes beslutning om innføring av metoden eller ikke.
2. Beslutningsforum for nye metoder beslutter at
  - nye metoder som er under metodevurdering på nasjonalt nivå skal ikke tas i bruk i våre helseforetak eller i institusjoner som har avtale med RHF-ene, før metodevurderingen er ferdigstilt, og det er fattet beslutning om å innføre metoden.
  - for bruk av metoder til forskning og utprøvende behandling forholder en seg til annet regelverk, som regulerer klinisk forskning.
  - unntak fra denne praksis må avklares med de regionale fagdirektørene fellesskap.

Sekukinumab (Cosentyx) skal altså ikke tas i bruk mens det er til metodevurdering. Pasienter som har startet behandling med sekukinumab (Cosentyx) kan fullføre/fortsette med behandlingen etter medisinsk indikasjon.

På vegne av de fire regionale fagdirektørene

*Baard-Christian Schem*

Baard-Christian Schem

fagdirektør

Ingrid Dirdal

seniorrådgiver