

NYE METODER

Nyhetsbrev nr. 10 (November 2018)

Nedenfor vil dere finne informasjon om de siste beslutningene i Beslutningsforum for nye metoder og Bestillerforum RHF, samt andre aktuelle saker fra systemet Nye metoder.

Beslutninger i Beslutningsforum for nye metoder (19.11.18)

Beslutninger 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 m.m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

På møtet i Beslutningsforum for nye metoder den 19. november ble følgende beslutninger om metoder tatt:

- **Iksekizumab (Taltz®)** innføres ikke til behandling av psoriasisartritt hos voksne pasienter som ikke har hatt adekvat respons på, eller er intolerante mot, en eller flere DMARD behandlinger. ([ID2017_084](#))
- **Tofacitinib (Xeljanz®)** innføres ikke til kombinasjonsbehandling med metotreksat av psoriasisartritt hos voksne pasienter som ikke har hatt adekvat respons på, eller er intolerante mot, en eller flere DMARD behandlinger. ([ID2017_108](#))
- **Iksekizumab (Taltz®)**
 1. Kan innføres til behandling av plakkpsoriasis.
 2. En innføring forutsetter at prisen blir lik eller lavere enn dagens pris og at legemiddelet skal inngå i fremtidige LIS-anbud. Legemiddelet vil bli tilgjengelig på denne indikasjonen fra 15. desember 2018. ([ID2015_055](#))
- **Nonakog beta pegol (Refixia®)**
 1. Innføres ikke til generell bruk i behandling av hemofili B, men kan benyttes i følgende situasjoner:
 - a) pasientene har intoleranse for Alprolix® og/eller
 - b) effekten av Alprolix® er utilstrekkelig
 2. En innføring forutsetter at prisen blir lik eller lavere pris enn dagens pris og at legemiddelet skal inngå i fremtidige LIS-anbud. ([ID2016_071](#))
- **Brentuximab vedotin (Adcetris®)** innføres ikke til behandling av pasienter med CD30+ kutan T-celle lymfom. ([ID2017_075](#))
- **Etelkasetid (Parsabiv®)** innføres ikke til behandling av sekundær hyperparatyreoidisme hos voksne med kronisk nyresykdom som står på hemodialyse. ([ID2016_054](#))
- **Regorafenib (Stivarga®)** innføres ikke til behandling av voksne pasienter med hepatocellulært karsinom som har blitt behandlet med sorafenib. ([ID2017_032](#))

Beslutninger i Bestillerforum RHF (19.11.18)

På møtet i Bestillerforum RHF den 19. november ble følgende beslutninger tatt i forbindelse med behandling av forslag/metodevarsler og innspill:

- **Bevacizumab (Avastin) som tilleggsbehandling ved avansert livmorhalskreft – revurdering:** Bestillerforum RHF ber ikke om en nasjonal metodevurdering. Forumet ser ikke behov for å vurdere saken tatt i betraktning dagens prisnivå. ([ID2018_107](#))
- **Buprenorfin depotinjeksjon til behandling av opioid avhengighet:** En forenklet metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for buprenorfin depotinjeksjon til behandling av opioid avhengighet. ([ID2018_108](#))
- **Larotrectinib (Vitrakvi) til behandling av NTRK fusjonsgen positiv kreft:** Bestillerforum RHF ber ikke om en nasjonal metodevurdering. En eventuell bestilling av nasjonal metodevurdering kan vurderes på bakgrunn av metodevarselet som vil utarbeides av Statens legemiddelverk om få måneder. ([ID2018_114](#))
- **Lomitapid (Lojuxta) til behandling av homozygot familiær hyperkolesterolemi:** Bestillerforum RHF ber Sykehusinnkjøp HF-divisjon legemidler (LIS) å utarbeide et kort prisnotat for lomitapid (Lojuxta) til behandling av homozygot familiær hyperkolesterolemi. Saken vurderes på nytt på bakgrunn av prisnotatet. ([ID2018_115](#))
- **Lenalidomid (Revlimid) i kombinasjon med bortezomib og deksametason til behandling av pasienter med tidligere ubehandlet myelomatose:** Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for lenalidomid (Revlimid) i kombinasjon med bortezomib og deksametason til behandling av pasienter med tidligere ubehandlet myelomatose. ([ID2018_109](#))
- **Ivakaftor (Kalydeco) til behandling av barn, inkludert de under 24 måneder, og voksne med cystisk fibrose:** Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for ivakaftor (Kalydeco) til behandling av barn, inkludert de under 24 måneder, og voksne med cystisk fibrose. ([ID2018_110](#))
- **Lumakaftor/ivakaftor (Orkambi) til behandling av cystisk fibrose hos pasienter over to år som er homozygote for F508 delmutasjonen i CTFR-genet:** Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for lumakaftor/ivakaftor (Orkambi) til behandling av cystisk fibrose hos pasienter over to år som er homozygote for F508 delmutasjonen i CTFR-genet. ([ID2018_111](#))
- **Kombinasjonsbehandling med tezakaftor/ivakaftor morgen og ivakaftor (Kalydeco) kveld hos pasienter med cystisk fibrose:** Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for kombinasjonsbehandling med tezakaftor/ivakaftor morgen og ivakaftor (Kalydeco) kveld hos pasienter med cystisk fibrose. ([ID2018_112](#))

Aktuelt fra systemet Nye metoder

- 20 forslag/metodevarsler er åpne for innspill (bruk avgrens visning under «Finn metode» for å se hvilke). ([Informasjon her](#))
- Frist for å sende inn forslag til neste møte i Bestillerforum RHF den 17. desember gikk ut 9 november. Neste frist for innsending av forslag er 14. desember. Forslag som ikke omfatter legemidler vil være åpne for innspill over to møter i Bestillerforum RHF. ([Viktige datoer og frister](#))

- Sekretariatet publiserer nå også sakspapirene etter at møtene i Bestillerforum RHF er avholdt. ([Informasjon her](#))
- Oversikt over metoder som er til metodevurdering finner du [her](#).

Med vennlig hilsen

Sekretariatet Nye metoder

NYE METODER

Tlf: 913 04 388

E-post: nyemetoder@helse-sorost.no

PB 404, 2303 Hamar - Besøksadresse: Grev Wedels plass 5, Oslo

postmottak@helse-sorost.no

www.helse-sorost.no