

NYE METODER

Nyhetsbrev nr. 12 (februar 2017)

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

Beslutninger i Bestillerforum RHF (27.02.17)

På møtet i Bestillerforum RHF den 27. februar ble følgende beslutninger tatt i forbindelse med forslag/metodevarsler av metoder som er sendt inn til vurdering for innføring i spesialisthelsetjenesten.

Nusinersen (Spinraza) ved behandling av spinal muskelatrofi (SMA) ([ID2017_001](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for nusinersen (Spinraza) til behandling av spinal muskelatrofi (SMA)

Utvidet nasjonal behandlingstjeneste for screening av nyfødte ([ID2017_009](#))

- Fullstendig metodevurdering gjennomføres ved Folkehelseinstituttet av metodene for screening av nyfødte som del av utvidet nasjonal behandlingstjeneste også etter alvorlig kombinert immunsvikt (SCID) og andre alvorlige T-celle defekter samt 3-OH 3-metylglutaryl-CoA lyasedefekt (HMG)

Daratumumab, lenalidomid og deksametason – kombinasjonsbehandling ved myelomatose ([ID2017_010](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk av daratumumab som kombinasjonsbehandling med lenalidomid og deksametason ved myelomatose

Daratumumab, bortezomib og deksametason – kombinasjonsbehandling ved myelomatose ([ID2017_011](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk av daratumumab som kombinasjonsbehandling med bortezomib og deksametason ved myelomatose

Sarilumab til behandling av moderat til alvorlig aktiv revmatoid artritt ([ID2017_002](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for sarilumab til behandling av moderat til alvorlig aktiv revmatoid artritt

Brentuksimab vedotin (Adcetris) til behandling av voksne pasienter med CD30+ Hodgkins lymfom med forhøyet risiko for tilbakefall eller progresjon etter autolog stamcelletransplantasjon ([ID2017_003](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for brentuksimab vedotin (Adcetris) til behandling av voksne pasienter med CD30+ Hodgkins lymfom med forhøyet risiko for tilbakefall eller progresjon etter autolog stamcelletransplantasjon

Obinutuzumab (Gazyvaro) til førstelinjebehandling av avansert langsomtvoksende follikulært lymfom i kombinasjon med kjemoterapi ([ID2017_004](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for obinutuzumab (Gazyvaro) til førstelinjebehandling av avansert langsomtvoksende follikulært lymfom i kombinasjon med kjemoterapi

Pembrolizumab (Keytruda) til behandling av tilbakevendende (residiv) eller behandlingsrefraktær Hodgkins lymfom ([ID2017 005](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for pembrolizumab (Keytruda) til behandling av tilbakevendende (residiv) eller behandlingsrefraktær Hodgkins lymfom

Kladribin (Movectro) til behandling av aktiv relapserende remitterende multipel sklerose ([ID2017 006](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for kladribin (Mavenclad) til behandling av aktiv relapserende remitterende multipel sklerose

Denosumab (Xgeva) til behandling av malign hyperkalsemi hos pasienter som er refraktære til behandling med bisfosfonater ([ID2017 007](#))

- Produsent har trukket søknad om markedsføringstillatelse

Peptid reseptor radionuklid terapi (PRRT) av typen 177Lu-DOTA0-Tyr3-Oktreotat (Lutathera; lutetium-177) til behandling av inoperable gastroenteropankreatiske neuroendokrine tumorer ([ID2017 008](#))

- Hurtig metodevurdering gjennomføres ved Statens legemiddelverk for 177Lu- DOTA0-Tyr3- Oktreotat (Lutathera; lutetium-177) til behandling av inoperable gastroenteropankreatiske neuroendokrine tumorer. Hurtig metodevurderingen kommer i tillegg til en pågående fullstendig metodevurdering, og det er viktig at Folkehelseinstituttet og Statens legemiddelverk samarbeider for å unngå duplisering

Bruk av Lystgass i 50% (Livopan) til barn ([ID2015 049](#))

- Fullstendig metodevurdering gjennomføres ved Folkehelseinstituttet for metoden; Prosedyre for bruk av 50 % lystgass og 50 % oksygen (Livopan) til barn utenom anestesivdelinger. Bestillerforum RHF avbestiller samtidig hurtig metodevurdering av metoden som Statens legemiddelverk fikk i oppdrag å gjennomføre på møte i Bestillerforum RHF 13.06.2016

Ofatumumab (Arzerra) ved refraktær kronisk lymfatisk leukemi (KLL) ([ID2015 035](#))

- Nasjonal metodevurdering gjennomføres ikke for ofatumumab (Arzerra) som monoterapi ved refraktær kronisk lymfatisk leukemi (KLL)

Renal nerveablasjon til behandling av behandlingsresistent hypertensjon ([ID2013 021](#))

- Oppdraget om å gjennomføre en hurtig metodevurdering av metoden renal nerveablasjon til behandling av behandlingsresistent hypertensjon avbestilles

Referat fra møtet i Bestillerforum RHF den 27. februar vil etter hvert publiseres [her](#).

En oversikt over alle beslutninger tatt av Bestillerforum RHF finnes [her](#).

Beslutninger i Beslutningsforum for nye metoder (27.02.17)

På møtet i Beslutningsforum for nye metoder den 27. februar ble følgende beslutning tatt i forbindelse med innføring av nye metoder i spesialisthelsetjenesten.

Octotog alfa (Kovaltry®) til behandling av hemofili A ([ID2016_035](#))

- Octotog alfa (Kovaltry®) innføres til behandling av hemofili A, og legemiddelet inngår i det framtidige LIS-anbudet for faktor VIII-konsentrater. Det rimeligste legemiddelet i denne produktgruppen skal da foretrekkes

Elotuzumab (Empliciti®) i kombinasjon med lenalidomid og deksametason til behandling av myelomatose ([ID2016_027](#))

- Elotuzumab (Empliciti®) innføres ikke til behandling av myelomatose

Daclizumab (Zinbryta®) til behandling av MS ([ID2015_045](#))

1. Daclizumab (Zinbryta®) innføres til behandling av voksne pasienter med relapserende former av multipel sklerose
2. Fremtidige indikasjoner er ikke omfattet av denne beslutningen, og det må gjøres nye kostnadsvurderinger for nye indikasjoner. Ved fremtidig godkjent utvidelse av indikasjoner for aktuelle medikamenter skal samme pris gjelde for alle indikasjoner
3. Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder forhold knyttet til pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt
4. Dette forutsetter lik eller lavere pris enn dagens prisnivå, og lik eller lavere pris enn fingolimod samt at det skal inngå i framtidige LIS-anbud.

Nivolumab (Opdivo®) til behandling av avansert eller metastatisk nyrekreft ([ID2015_047](#) og [ID2017_012](#))

- Nivolumab (Opdivo®) innføres til andrelinjebehandling av avansert nyrecellekarsinom

Protokoll fra møtet i Beslutningsforum for nye metoder den 27. februar finnes [her](#).

En oversikt over alle beslutninger tatt i Beslutningsforum for nye metoder finnes [her](#).

Aktuelt fra systemet Nye metoder

Årsrapport 2016 – Bestillerforum RHF ([link](#))

Ytterligere oppdrag – leverandører etterspørres ([link](#))

Spørsmål og svar om overføring fra blåresept til h-resept ([link](#))

12 forslag er åpne for innspill (bruk avgrens visning under «Finn metode» for å se hvilke) ([link](#))

Oversikt over metoder som er til metodevurdering ([link](#))

Viktige datoer og frister ([link](#))

Vennlig hilsen,

Sekretariatet til Nye metoder

Mail: nyemetoder@helsedir.no

Tlf.: 24 16 37 91 / 24 16 31 92 / 24 16 35 65

Helsedirektoratet

Pb 7000 St Olavs plass, 0130 Oslo, Universitetsgata 2

www.nyemetoder.no