

## AVTALER OM BRUK AV LEGEMIDLER FØR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE (MT) (LEGEMIDLER MED GODKJENT COMPASSIONATE USE PROGRAM OG COMPASSIONATE USE NAMED PATIENT)

Sist oppdatert: 23.3.2020/AMR

**Det er for tiden ingen gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse.**

For å etablere avtale for bruk av legemidler før MT oppført på Legemiddelverkets liste i hht til retningslinjene, kontakt Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler; [nyelegemidler@sykehusinnkjop.no](mailto:nyelegemidler@sykehusinnkjop.no)  
Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler skal også kontaktes ved spørsmål vedrørende eksisterende avtaler.

### Oversikt over tidligere avtaler:

Virkestoff	Indikasjon (Samt mulig andre indikasjoner i fremtiden.)	Avtale inngått	MT-dato
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	07.02.2019	16.01.2020