

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

Sist oppdatert: 18.6.2020/AMR

Gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått
Selinexor	<ul style="list-style-type: none"> Behandlingsrefraktær myelomatose i kombinasjon med deksametason til voksne pasienter i minst femte behandlingslinje. Sykdommen skal være refraktær til minst to proteasomhemmere, minst to immunmodulerende midler og ett anti-CD38 antistoff. (Se avtalen for full beskrivelse) 	17.6.2020
Erdafitinib	<ul style="list-style-type: none"> metastaserende urotelialkreft med FGFR genetiske endringer og mislyktes i minst 2 linjer før behandling, inkludert cellegift og immunterapi, eller <ul style="list-style-type: none"> ikke-urotelialt karsinom med FGFR genetiske endringer og uten flere eksisterende standard behandlingsmetoder. 	14.5.2020

Har du spørsmål om avtalene eller ønsker 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
 Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

Oversikt over tidligere avtaler:

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått	MT-dato
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	07.02.2019	16.01.2020