

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

Sist oppdatert: 18.10.2021/AMR

Gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse (MT)

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått
Veliparib	<ul style="list-style-type: none"> • monotherapy for a Patient with Solid Tumor Malignancy <ul style="list-style-type: none"> ○ documented BRCA; BARD; PALB, ATM mutation, or other acceptable DNA repair mutation or high grade serous ovarian with or without BRCA mutation but platinum sensitive, triple negative breast cancer patients with or without BRCA mutation or other grievous medical conditions where there is no approved therapy and a reasonable scientific basis for efficacy can be provided 	11.10.2021
Sotorasib	<ul style="list-style-type: none"> • Pathologically documented, locally advanced and unresectable or metastatic NSCLC, with KRAS p.G12C mutation 	12.5.2021
Maribavir	<ul style="list-style-type: none"> • Treatment of adults with post-transplant Cytomegalovirus (CMV) infection and/or disease who are resistant and/or refractory to ganciclovir, valganciclovir, foscarnet or cidofovir. 	23.3.2021
Mobocertinib	<ul style="list-style-type: none"> • lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft med EGFR exon 20-mutasjon, som har fått minst en tidligere terapi for lokalavansert eller metastatisk sykdom. 	23.2.2021
Erdafitinib	<ul style="list-style-type: none"> • metastaserende uroteliakreft 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

Ved spørsmål om avtalene eller ønske om å etablere avtale for bruk av legemidler før MT, kontakt Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler; nyelegemidler@sykehusinnkjop.no
Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

Oversikt over tidligere avtaler:

Virkestoff	Indikasjon	MT-dato
Pevonedistat	høyrisiko myelodysplastisk syndrom eller lavblast akutt myelogen leukemi, som ikke kvalifiserer til potensielt kurativ intensiv induksjonskjemoterapi og stamcelle-transplantasjon.	n/a CUP avsluttet 6.9.2021
Selinexor	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.	26.3.2021
Avapritinib	a) ikke-resekerbar eller metastatisk GIST, b) advSM eller SSM, eller c) en annen tumortype med mutasjon(er) i exon 17 av KIT-genet eller i exon 18 av PDGFR α -genet.	24.9.2020
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	16.01.2020