**Innkalling til møte i Bestillerforum RHF - nettversjon**

**Sted: Radisson Blue Airport Hotel, Gardermoen**

**Tidspunkt: Mandag 27. januar kl. 09:45 – 11.40**

**Deltakere**: Helse Nord RHF v/Leder i Bestillerforum RHF Fagdirektør Geir Tollåli

Helse Sør-Øst RHF v/ Fagdirektør Jan Frich

Helse Vest RHF v/Fagdirektør Baard-Christian Schem

Helse Midt-Norge RHF v/ Fagdirektør Henrik Andreas Sandbu

Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad

Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang

Folkehelseinstituttet v/ Avdelingsdirektør Øyvind Melien

Folkehelseinstituttet v/ Områdedirektør Trygve Ottersen

Statens legemiddelverk v/Enhetsleder Elisabeth Bryn

Statens legemiddelverk v/ Seniorrådgiver Camilla Hjelm,

Statens strålevern v/ Seksjonssjef Ingrid Espe Heikkilä

Sykehusinnkjøp HF, v/ Avdelingsleder Runar Skarsvåg

Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler v/ fagsjef Asbjørn Mack

 Helse Sør-Øst RHF, v/ Spesialrådgiver Michael Vester

Helse Vest RHF v/ Rådgiver Sabrina Johannessen

Helse Nord RHF v/ Rådgiver Hanne Husom Haukland

Helse Midt-Norge RHF v/Seniorrådgiver Gunn Fredriksen

**Kopi:** Hege Bue, Statens legemiddelverk

Sissel Husøy, Helsedirektoratet

Torunn Janbu, Helsedirektoratet

Dorthe Schultz, Strategi- og anskaffelsesavdelingen, OUS

Randi Midtgard Spørck, fagdirektørsekretariatet, Helse Nord RHF

Nora Gamst, Helse- og omsorgsdepartementet

Inger Mette Nilstad, Helse Midt-Norge RHF

Hanne Sterten, Helse Midt-Norge RHF

Barbra Schjoldager Frisvold, Sekretariatet Nye metoder

Ellen Nilsen, Sekretariatet Nye metoder

Helene Örthagen, Sekretariatet Nye metoder

Karianne Mollan Tvedt, Sekretariatet Nye metoder

## Agenda:

Velkommen v/leder av Bestillerforum RHF Fagdirektør Geir Tollåli

Sak 1-20 Protokoll fra møte 16. desember 2019. *Til godkjenning.*

Sak 2-20 Forslag: ID2019\_122 Daratumumab (Darzalex), karfilzomib (Kyprolis) og deksametason til kombinasjonsbehandling ved tilbakefall av myelomatose *Til drøfting.*

Sak 3-20 Forslag: ID2019\_096 Venetoklaks (Venclyxto) i kombinasjon med rituksimab til behandling av kronisk lymfatisk leukemi hos pasienter som har mottatt minst en tidligere behandling. Oppdatert forslag med innspill fra Abbvie *Til drøfting.*

Sak 4-20 Metodevarsel: ID2019\_116 Esketamin (Spravato) til behandling av behandlingsresistent depresjon. *Til drøfting.*

Sak 5-20 Metodevarsel: ID2019\_123 Embolisering av arterier i prostata (PAE) til behandling av godartet forstørret prostata (benign prostatahyperplasi). *Til drøfting.*

Sak 6-20 Oppdatert metodevarsel: ID2019\_124 Kateterbasert reparasjon og andre nye metoder ved mitralinsuffisiens (oppdatert ID2016\_078 og ID2016\_082). *Til drøfting.*

Sak 7-20 Metodevarsel: ID2019\_125 Cefederocol til behandling av infeksjoner forårsaket av Gramnegative aerobe bakterier hos voksne med begrensede behandlingsmuligheter. *Til drøfting.*

Sak 8-20 Metodevarsel: ID2019\_126 Iksekizumab (Taltz) til behandling ved aksial spondyloartritt. *Til drøfting.*

Sak 9-20 Metodevarsel: ID2019\_127 Luspatercept til behandling av anemi ved myelodysplastiske syndromer og betatalassemi. *Til drøfting.*

Sak 10-20 Metodevarsel: ID2019\_128 Krizanlizumab som forebyggende behandling av vaso-okklusive kriser hos pasienter med sigdcellesykdom ≥ 16 år. *Til drøfting.*

Sak 11-20 Metodevarsel: ID2019\_129 Burosumab (Crysvita) til behandling av X-bundet hypofosfatemi (XLH) hos ungdom og voksne. *Til drøfting.*

Sak 12-20 Metodevarsel: ID2019\_130 Iksekizumab (Taltz) til behandling av plakkpsoriasis hos barn over 6 år. *Til drøfting.*

Sak 13-20 Metodevarsel: ID2019\_131 Glasdegib til førstelinjebehandling av pasienter med tidligere ubehandlet akutt myelogen leukemi (AML) (de novo eller sekundær), som tillegg til mindre intensiv behandling når intensiv kjemoterapi er uegnet. *Til drøfting.*

Sak 14-20 Metodevarsel: ID2019\_132 Bupivakine/meloksikam til lokal behandling av postoperativ smerte. *Til drøfting.*

Sak 15-20 Metodevarsel: ID2019\_134 Normalt humant immunglobulin (Cutaquig) til substitusjonsbehandling ved primært immunsviktsyndrom eller hypogammaglobulinemi. *Til drøfting.*

Sak 16-20 Metodevarsel: ID2019\_136 Nintedanib (Ofev) til behandling av progressiv kronisk fibroserende interstitiell lungesykdom. *Til drøfting.*

Sak 17-20 Metodevarsel: ID2019\_137 Isatuximab i kombinasjon med dexamethason og pomalidomid til behandling av myelomatose i 3.linje. *Til drøfting.*

Sak 18-20 Metodevarsel: ID2019\_138 Aminolevulinsyre (Ameluz) i fotodynamisk terapi av aktinisk keratose. *Til drøfting.*

Sak 19-20 Metodevarsel: ID2019\_139 Bupivakain til behandling av akutte smerter. *Til drøfting.*

Sak 20-20 Metodevarsel: ID2019\_140 Guselkumab (Tremfya) til behandling av psoriasisartritt. *Til drøfting.*

Sak 21-20 Metodevarsel: ID2019\_144 Anakinra (Kineret) til behandling av familiær middelhavsfeber. *Til drøfting.*

Sak 22-20 Metodevarsel: ID2019\_083 Encorafenib (Braftovi) i kombinasjon med binimetinib (Mektovi) og cetuximab (Erbitux) til behandling av metastatisk kolorektalkreft med BRAF V600 mutasjon i 2.linje eller senere. Tidligere forslag, nå metodevarsel. *Til drøfting.*

Sak 23-20 Notat fra Statens legemiddelverk. Endre ordlyd i bestilling ID2017\_034 for å harmonisere med godkjent indikasjon. *Til drøfting.*

Sak 24-20Oppdrag om metodevurderinger hvor firma ikke har levert dokumentasjon. Metoder med ID fra 2014 til og med 2016. *Til drøfting.*

Sak 25-20 Verktøystøtte Nye metoder –konseptfase – statusrapportering. *Til orientering.*

Sak 26-20 Kartleggingsrapport: MR-veiledet ultralydbasert talamotomi hos pasienter med essensiell tremor. ID2016\_007. *Til drøfting.*

Sak 27-20 Dokumentasjonsgrunnlag: ID2019\_073 Transanal total mesorektal eksisjon (TaTME) - dokumentasjonsvurdering. Notat fra Folkehelseinstituttet. *Til drøfting.*

Sak 28-20 Foreløpig behandling av to innkomne forslag vedrørende MS. Notat fra Sykehusinnkjøp HF, LIS. *Til drøfting*

Sak 29-20 Konfidensielle rapporter til alle beslutningstagere. Oppstart av prøveperiode med bruk Admincontrol ved Sekretariatet. Ti*l orientering.*

Sak 30-20 Oppdrag om nedbrytbare beskyttere av polyetylenglykol (SpaceOAR Hydrogel). ID2018\_056. Status og tilbakemelding. *Til drøfting.*

Sak 31-20Samarbeidsrutiner ved oversendelse av rapporter. *Til drøfting.*

Sak 32-21 Eventuelt