

Bestillerforum for nye metoder 09.02.2026 – Protokoll

Sted: Heldigitalt møte (Teams)

Tidspunkt: Mandag 09.02.2026 kl. 10:00- 11:30

Deltakere

Helse Vest RHF v/ Leder i Bestillerforum, Fagdirektør Bjørn Egil Vikse
Helse Midt-Norge RHF v/ Fagdirektør Trude Basso
Helse Nord RHF v/ Konst. fagdirektør Synøve Kalstad
Helse Sør-Øst RHF v Fagdirektør Ulrich Spreng
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang
Folkehelseinstituttet v/ Fagdirektør Hilde Risstad
Folkehelseinstituttet v/ Ingeborg Beate Lidal på sak 031-26
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn
Direktoratet for medisinske produkter v/ Seniorrådgiver Kirsti Hjelme
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Martin Lerner
Direktoratet for strålevern og atomsikkerhet v/ Fagdirektør Eva Friberg
Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagsjef Christina Sivertsen
Helse Vest RHF v/ Rådgiver Marianne Saugestad
Helse Nord RHF v/ Seniorrådgiver André Engesland
Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Ingvild Klevan
Brukerrepresentant Linda Haugland
Brukerrepresentant Faridah S. Nabaggala
Sekretariatet Nye metoder v/ Enhetsleder Ellen Nilsen
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Barbra Schjoldager Frisvold
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Helene Örthagen
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt
Sekretariatet Nye metoder v/ Medisinsk rådgiver Michael Vester

Saksliste

Saks-nummer	Sakstittel	Beslutninger
Sak 022-26	Protokoll fra møte 19.01.2026.	Beslutning Protokollen fra møtet den 19.01.2026 ble godkjent.
Sak 023-26	Anmodning: ID2025_101 Pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med paklitaksel, med eller uten bevacizumab, til behandling av platinaresistent epitelial eggstokkreft, egglederkreft, eller primær peritonealkarsinom hos voksne med tumor som uttrykker PD-L1 med CPS ≥ 1 og som har fått én	Metode ID2025_101 Pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med paklitaksel, med eller uten bevacizumab, til behandling av platinaresistent epitelial eggstokkreft, egglederkreft, eller primær peritonealkarsinom hos voksne med tumor som uttrykker PD-L1 med CPS ≥ 1 og som har fått én eller to tidligere systemiske behandlingsregimer.

	eller to tidligere systemiske behandlingsregimer.	Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 024-26	Anmodning: ID2025_100 Humant koagulasjonsaktivt plasma (Octaplasma) ved sammensatt mangel på koagulasjonsfaktorer (koagulopati), spesielt ved ukontrollerbar massiv blødning (hemoragisk sjokk) og traumeindusert koagulopati behandlet prehospitalt over lengre tid. Frysetørket formulering med blodtype AB.	Metode ID2025_100 Humant koagulasjonsaktivt plasma (Octaplasma) ved sammensatt mangel på koagulasjonsfaktorer (koagulopati), spesielt ved ukontrollerbar massiv blødning (hemoragisk sjokk) og traumeindusert koagulopati behandlet prehospitalt over lengre tid. Frysetørket formulering med blodtype AB. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Bestillerforum for nye metoder vurderer at en metodevurdering i liten grad vil kunne tilføre ytterligere informasjon av betydning for beslutningstaker. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 025-26	Anmodning: ID2021_048 Berotralstat (Orladeyo) til rutinemessig forebygging av tilbakevendende anfall av arvelig angioødem (HAE) hos barn i alderen 2 til under 12 år (aldersutvidelse).	Metode ID2021_048 Berotralstat (Orladeyo) til rutinemessig forebygging av tilbakevendende anfall av arvelig angioødem (HAE) hos barn i alderen 2 til under 12 år. Kommentar/begrunnelse Anmodningen gjelder en aldersutvidelse. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.

		Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF når de får opinion i EMA (det europeiske legemiddelbyrået).
Sak 026-26	Anmodning: ID2026_003 Gentamicin for behandling av alvorlige, livstruende infeksjoner hos voksne og barn fra fødselen, der mindre toksiske antimikrobielle legemidler ikke er effektive, spesielt hvis etiologien er ukjent, eller hvis det er mistanke om sepsis forårsaket av gramnegative bakterier.	Metode ID2026_003 Gentamicin for behandling av alvorlige, livstruende infeksjoner hos voksne og barn fra fødselen, der mindre toksiske antimikrobielle legemidler ikke er effektive, spesielt hvis etiologien er ukjent, eller hvis det er mistanke om sepsis forårsaket av gramnegative bakterier. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 027-26	Anmodning: ID2026_004 Levofloksacinhemihydrat (Levonic) til behandling av voksne med følgende infeksjoner - samfunnservert lungebetennelse, -kompliserte hud- og bløtvevsinfeksjoner.	Metode ID2026_004 Levofloksacin til behandling av voksne med følgende infeksjoner -samfunnservert lungebetennelse, -kompliserte hud- og bløtvevsinfeksjoner. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 028-26	Forslag: ID2022_135 Ponatinib (Iclusig) til Philadelphiakromosom-positiv akutt lymfatisk leukemi.	Metode ID2022_135 Ponatinib (Iclusig) i kombinasjon med kjemoterapi med redusert intensitet hos voksne pasienter med nylig diagnostisert til Philadelphiakromosom-positiv akutt lymfatisk leukemi (Ph+ ALL). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Det foreligger nå en positiv opinion fra det europeiske legemiddelbyrået (EMA). Beslutning En metodevurdering basert på tilgjengelig dokumentasjon gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 029-26	Forslag: ID2025_102 Endoskopisk ryggkirurgisk prosedyre.	Metode ID2025_102 Endoskopisk ryggkirurgisk prosedyre ved skiveprolaps og foraminal og sentral spinal stenose.

		Beslutning En fullstendig metodevurdering av endoskopisk ryggkirurgisk prosedyre som supplement til dagens behandling gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Populasjon må defineres nærmere i samarbeid med fagekspertene. DMP avstemmer populasjonen med Bestillerforum for nye metoder underveis i arbeidet. Metodevurderingen skal inkludere vurderinger av effekt, sikkerhet og helseøkonomi, samt organisatoriske konsekvenser ved en eventuell innføring. Direktoratet for strålevern og atomsikkerhet involveres i arbeidet. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 030-26	Metode: ID2022_064 Alglukosidase alfa (Myozyme) til langsiktig enzymerstatningsterapi, hos voksne og pediatriske pasienter i alle aldre, med en bekreftet diagnose på Pompes sykdom (syre-alfaglukosidasemangel).	Metode ID2022_064 Alglukosidase alfa (Myozyme) til langsiktig enzymerstatningsterapi, hos voksne og pediatriske pasienter i alle aldre, med en bekreftet diagnose på Pompes sykdom (syre-alfaglukosidasemangel). Beslutning En metodevurdering basert på tilgjengelig dokumentasjon gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 031-26	Oppdrag: ID2025_012 Early Intensive Behavioral Intervention (EIBI) ved autisme hos barn i førskolealder. Kartlegging fra Folkehelseinstituttet.	Metode ID2025_012 Early intensive behavioral intervention (EIBI), tidlig intensiv adferdsanalytisk behandling og andre sammensatte tiltak basert på prinsipper fra utviklingspsykologi og anvendt atferdsanalyse til barn 0-6 år med en autismediagnose. Kommentar/begrunnelse Folkehelseinstituttet har opplyst saken i kartleggingen. Beslutning Bestillerforum for nye metoder utkvitterer kartleggingen. Kartleggingen kan

		publiseres. En metodevurdering uten en helseøkonomisk analyse gjennomføres av Folkehelseinstituttet (FHI). Metodevurderingen skal inkludere vurderinger av effekt og sikkerhet av Early intensive behavioral intervention (EIBI) og Naturalistic Developmental Behavioral Interventions (NDBIs). Metodevurderingen skal også inneholde beregninger av personellbruk i helsetjenesten og andre aktuelle sektorer (for eksempel utdanningssektoren), samt beregninger av organisatoriske konsekvenser. Eventuelle subgrupper med mereffekt skal belyses. FHI skal innhente innspill fra fagdirektørene i helseforetakene til arbeidet – innspillsrunde gjennomføres ved hjelp av de regionale fagdirektørene.
Sak 032-26	Oppdrag: ID2024_077 Seladelpar (Lyvdelzi) til behandling av primær biliær kolangitt (PBC) i kombinasjon med ursodeoksykolsyre (UDCA) hos voksne som har utilstrekkelig respons på UDCA, eller som monoterapi hos pasienter som ikke kan tolerere UDCA. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	Metode ID2024_077 Seladelpar (Lyvdelzi) til behandling av primær biliær kolangitt (PBC) i kombinasjon med ursodeoksykolsyre (UDCA) hos voksne som har utilstrekkelig respons på UDCA, eller som monoterapi hos pasienter som ikke kan tolerere UDCA. Kommentar/begrunnelse Leverandør har ikke levert dokumentasjon til hele oppdraget. Leverandør, pasientforening og fagmiljø har sendt innspill til saken som ble gjennomgått i møtet. Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i et notat til Bestillerforum for nye metoder. Beslutning Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 033-25	Årsoppsummering Nye metoder 2025.	Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar saken til orientering.
Sak 034-25	Utsatt sak fra 19.01.2026 – Sak 020-26: Videreutvikling: Brukerstemmen i Nye metoder	Kommentar/begrunnelse

	2025 – oppsummering og oppfølging av innspill. Notat fra sekretariatet.	Bestillerforum for nye metoder drøftet saken og innspillene fra Brukerstemmen i møtet. Innspillene fra Brukerstemmen følges opp i den pågående videreutviklingen av Nye metoder, blant annet gjennom kommunikasjonsarbeidet i Nye metoder og oppdraget om legitimitet og tillit. Direktoratet for medisinske produkter tar med seg innspillet om økt brukervedvirkning i metodevurderinger. Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar oppsummeringen fra Brukerstemmen til orientering og støtter at innspillene følges opp i videreutviklingsarbeidet.
Sak 035-26	Eventuelt	Det var ingen saker til eventuelt.