



Møtedato: 18.03.2024

Vår ref.:  
24/00004Saksbehandler/dir.tlf.:  
Ellen Nilsen / 997 49 706

## Sak 023–2024 Godkjenning av innkalling og saksliste

Beslutningsforum for nye metoder inviteres til å beslutte følgende saksliste for møte den 18. mars 2024.

Saksnr.	Sakstittel
Sak 023-2024	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 024-2024	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 12. februar 2024
Sak 025-2024	ID2020_035 Ibrutinib (Imbruvica) som monoterapi eller i kombinasjon med rituksimab eller obinutuzumab til voksne pasienter med ubehandlet kronisk lymfatisk leukemi (KLL) som i dag er egnet for å motta behandling med FCR (fludarabin, syklofosamid og rituksimab)
Sak 026-2024	ID2023_082 Dostarlimab (Jemperli) i kombinasjon med karboplatin og paklitaxel for behandling av voksne med primær fremskreden eller tilbakevendende dMMR (mismatch repair deficient)/MSI-H (microsatellite instability high) endometriekreft (EC) og som er kandidater for systemisk behandling
Sak 027-2024	ID2021_045 Vosoritid (Voxzogo) til behandling av akondroplasi hos pasienter som er 2 år og eldre, der epifysen ikke er lukket
Sak 028-2024	ID2020_041 Bulevirtid (Hepcludex) til behandling av kronisk infeksjon med hepatitt D-virus (hepatitt deltavirus, HDV) hos voksne med kompensert leversykdom som er HDV-RNA-positive i plasma (eller serum)
Sak 029-2024	ID2022_043 Tezepelumab (Tezspire) som tillegg til vedlikeholdsbehandling ved alvorlig astma hos voksne og ungdom i alderen 12 år og eldre som er utilstrekkelig kontrollert til tross for høye doser inhalasjonskortikosteroider i tillegg til et annet legemiddel for vedlikeholdsbehandling
Sak 030-2024	ID2022_114 Dupilumab (Dupixent) til behandling hos voksne som er kandidater for systemisk behandling av moderat til alvorlig prurigo nodularis (PN)
Sak 031-2024	ID2023_103 Natalizumab som brobehandling for pasienter med multippel sklerose som skal starte eller skifte behandling med CD-20 antistoffer
Sak 032-2024	ID2023_007 Krisantaspase (Erwinase) i kombinasjon med andre kjemoterapeutika for å behandle pasienter, hovedsakelig barn, med akutt lymfoblastisk leukemi som har utviklet hypersensitivitet til E. coli-asparaginase eller pegylert asparaginase som er oppnådd fra E. coli
Sak 033-2024	ID2023_106 Krisantaspase (Enrylase) som en del av antineoplastisk kombinasjonsbehandling til behandling av akutt

	lymfatisk leukemi (ALL) og lymfoblastisk lymfom (LBL) hos voksne og pediatriske pasienter (fra 1 måneds alder og eldre) som har utviklet overfølsomhet eller stille inaktivering overfor E. coli-derivert asparaginase
Sak 034-2024	ID2021_043 Avalglukosidase alfa (Nexviadyme) til langsiktig enzymerstatningsterapi (ERT) for behandling av pasienter med Pompes sykdom (syre- $\alpha$ -glukosidasemangel)
Sak 035-2024	ID2023_085 Normalt humant immunglobulin (HyQvia) som immunmodulerende behandling av voksne, barn og ungdom (0-18 år) med kronisk inflammatorisk demyeliserende polynevropati (CIDP) som vedlikeholdsbehandling etter stabilisering med intravenøse immunglobuliner (IVIG)
Sak 036-2024	ID2023_039 Normalt humant immunglobulin (Hizentra PFS) som substitusjonsbehandling for voksne, barn og ungdom (0-18 år) ved: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primært immunsviktsyndrom med nedsatt antistoffproduksjon</li> <li>• Sekundær immunsvikt (SID) hos pasienter som lider av alvorlige og tilbakevendende infeksjoner, ineffektiv antimikrobiell behandling og enten påvist spesifikk antistoffsvikt (PSAF) eller et serum IgG-nivå på &lt; 4 g/l.</li> </ul>
Sak 037-2024	ID2023_072 Momelotinib (Omjjara) til behandling av sykdomsrelatert splenomegali eller symptomer hos voksne pasienter med moderat til alvorlig anemi som har primær myelofibrose, post-polycytemi vera myelofibrose eller post-essensiell trombocytomi myelofibrose, og som er janus-kinase (JAK)-hemmerne, eller har blitt behandlet med ruxolitinib.
Sak 038-2024	ID2023_105 Atezolizumab (Tecentriq) - subkutan formulering til bruk ved ulike indikasjoner der det i dag brukes intravenøs formulering
Sak 039-2024	ID2018_032 Mogamulizumab (Poteligeo) til behandling av voksne med mycosis fungoides (MF) eller Sézarys syndrom (SS) som tidligere har fått minst én systemisk behandling - ny pris
Sak 040-2024	ID2023_058 Lebrikizumab (Ebglyss) til behandling av moderat til alvorlig atopisk dermatitt hos voksne og ungdom fra 12 år og eldre med en kroppsvekt på minst 40 kg som er aktuelle for systemisk behandling- ny pris
Sak 041-2024	ID2019_111 Fenfluramin (Fintepla) til behandling av epileptiske anfall forbundet med Dravets syndrom (DS) som tilleggshandling til andre antiepileptika hos pasienter fra 2 års alder-ny vurdering
Sak 042-2024	Orienteringssak
Sak 043-2024	Referatsaker
Sak 044-2024	Eventuelt

Oslo, 08. mars 2024

Terje Rootwelt  
administrerende direktør