

Bestillerforum for nye metoder 16.03.2026 – protokoll

Sted: Fysisk møte / Teams
Tidspunkt: Mandag 16.03.2026 kl. 10:00- 12:00

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
Folkehelseinstituttet v/ Fagdirektør Hilde Risstad
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn
Direktoratet for medisinske produkter v/ Seniorrådgiver Kirsti Hjelme
Direktoratet for medisinske produkter v/ fung. enhetsleder Carolin Hagen
Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagsjef Christina Sivertsen
Helse Vest RHF v/ Rådgiver Magnus Hole
Helse Nord RHF v/ Seniorrådgiver André Engesland
Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Ingvild Klevan
Helse Sør-Øst RHF v/ Prosjektdirektør Ole Tjomsland
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

Saksnummer	Sakstittel	Beslutning
Sak 036-26	Protokoll fra møte 09.02.2026.	Beslutning Protokollen fra møtet den 09.02.2026 ble godkjent.
Sak 037-26	Anmodning: ID2025_105 Mepolizumab (Nucala) til behandling av voksne som et tilleggsmiddel for vedlikeholdsbehandling av ukontrollert kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) kjennetegnet av forhøyede blod-eosinofiler i kombinasjon med en inhalert kortikosteroid (ICS), en langtidsvirkende beta2-agonist (LABA) og en langtidsvirkende muskarinantagonist (LAMA). Eller på en kombinasjon av en langtidsvirkende beta2-agonist (LABA) og en langtidsvirkende muskarinantagonist	Metode ID2025_105 Mepolizumab (Nucala) for voksne som tilleggsvedlikeholds-behandling av ukontrollert kronisk obstruktiv lungesykdom (KOLS) karakterisert ved forhøyede eosinofiler i blodet, med en kombinasjon av et inhalert kortikosteroid (ICS), en langtidsvirkende beta2-agonist (LABA) og en langtidsvirkende muskarinantagonist (LAMA). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning

	(LAMA) -dersom bruk av ICS er uegnet -og Roflumilast.	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 038-26	Anmodning: ID2025_106 Mirdametinib (Ezmekly) som monoterapi til behandling av symptomatiske, inoperable pleksiforme neurofibromer (PN) hos pediatriske og voksne pasienter med neurofibromatose type 1 (NF1) i alderen 2 år og eldre.	Bestillerforum for nye metoder deler indikasjonen i to metoder og gir to oppdrag: Metode ID2025_106 Mirdametinib (Ezmekly) som monoterapi til behandling av symptomatiske, inoperable pleksiforme neurofibromer (PN) hos pediatriske pasienter med neurofibromatose type 1 (NF1) i alderen 2 år og eldre. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Komparator er forskjellig til barn og voksne. Det gis to oppdrag, et for barn og et for voksne. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Metode ID2026_016 Mirdametinib (Ezmekly) som monoterapi til behandling av symptomatiske, inoperable pleksiforme neurofibromer (PN) hos voksne med neurofibromatose type 1 (NF1). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Komparator er forskjellig til barn og voksne. Det gis to oppdrag, et for barn og et for voksne. 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 039-26	Anmodning: ID2025_107 Nirogacestat (Ogsiveo) som monoterapi til behandling av voksne pasienter med progredierende desmoide tumorer som krever systemisk behandling.	Metode ID2025_107 Nirogacestat (Ogsiveo) som monoterapi til behandling av voksne pasienter med progredierende desmoide tumorer som krever systemisk behandling. 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 040-26	Anmodning: ID2025_104 Rilzabrutinib (Wayrilz) til behandling av kronisk immunologisk trombocytopeni (ITP) hos voksne pasienter som er refraktære overfor annen behandling.	Metode ID2025_104 Rilzabrutinib (Wayrilz) til behandling av immun trombocytopeni (ITP) hos voksne pasienter som er refraktære overfor andre behandlinger. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Leverandør bes avtale et formøte med DMP før innsending av dokumentasjon. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 041-26	Anmodning: ID2026_011 Nivolumab (Opdivo) i kombinasjon med doksorubicin, vinblastin og dakarbazin (AVD) for voksne og ungdommer på 12 år og eldre med tidligere ubehandlet stadium III eller IV klassisk Hodgkins lymfom.	Metode ID2026_011 Nivolumab (Opdivo) i kombinasjon med doksorubicin, vinblastin og dakarbazin (AVD) for voksne og ungdommer på 12 år og eldre med tidligere ubehandlet stadium III eller IV klassisk Hodgkins lymfom. Kommentar/begrunnelse Leverandøren har registrert legemidlet i ordningen «Forenklet vurdering av PD-(L)1 legemidler».

		Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 042-26	Anmodning: ID2022_100 Lanadelumab (Takhzyro) til rutinemessig forebygging av residiverende anfall av arvet angioødem hos pasienter som er 12 år eller eldre. Anmodningen gjelder indikasjonutvidelse til bruk også hos pasienter som er 2-11 år.	Metode ID2022_100 Lanadelumab (Takhzyro) til rutinemessig forebygging av residiverende anfall av arvet angioødem hos pasienter som er 12 år eller eldre. Indikasjonutvidelse til bruk også hos pasienter som er 2-11 år. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 043-26	Forslag: ID2025_109 DynamX koronarstent (implantat) til perkutan koronar intervensjon (PCI).	Metode ID2025_109 DynamX koronarstent (implantat) til perkutan koronar intervensjon (PCI). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Dokumentasjon bør inneholde oppdaterte data, som forespeilet i innspill fra leverandør. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Metoden skal ikke tas i ordinær eller systematisk bruk før metodevurdering er gjennomført og saken er formelt behandlet og avklart i Beslutningsforum.
Sak 044-26	Forslag: ID2025_079 Tiratrikol (Emcitate) til behandling av perifer tyreotoksikose (unormalt høye nivåer av sirkulerende skjoldbruskhormoner) hos pasienter med MCT8-mangel (Allan-Herndon-Dudley syndrom).	Metode ID2025_079 Tiratrikol (Emcitate) til behandling av perifer tyreotoksikose (unormalt høye nivåer av sirkulerende skjoldbruskhormoner) hos pasienter med MCT8-mangel (Allan-Herndon-Dudley syndrom). Kommentar/begrunnelse Nye metoder har vært i kontakt med leverandøren. De vet på nåværende tidspunkt ikke når det kan bli aktuelt å anmode om vurdering. Beslutning Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en metodevurdering.
Sak 045-26	Forslag: ID2021_123 Temperaturregulert laminær luftstrøm	Metode ID2021_123 Temperaturregulert laminær

	(TLA-behandling) behandling av alvorlige allergiske sykdommer som alvorlig allergisk astma og atopisk dermatitt (eksempel på produkt Airsonett Air 4).	luftstrøm (Airsonett Air 4) til behandling av alvorlig allergisk astma. 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. Oppdraget begrenses til personer med allergisk drevet alvorlig astma. Metoden skal ikke tas i ordinær eller systematisk bruk før metodevurdering er gjennomført og saken er formelt behandlet og avklart i Beslutningsforum.
Sak 046-26	Oppdrag: ID2025_019 Kunstig intelligens (KI)-basert analyse av video- og lydopptak av epileptiske anfall (Nelli®). Avklaring prosess. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	Metode ID2025_019 Kunstig intelligens (KI)-basert analyse av video- og lydopptak av epileptiske anfall (Nelli®) Kommentar/begrunnelse Leverandør har gitt tilbakemelding om at de ikke vil levere dokumentasjon på nåværende tidspunkt. Det foreligger en kunnskapsoppsummering som viser at det foreligger svært begrenset dokumentasjon. (https://healthtechnology.wales/reports-guidance/at-home-video-monitoring-for-epilepsy/) Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget. Saken sendes til de regionale helseforetakene som forbereder saken til beslutning.
Sak 047-26	Oppdrag: ID2019_099 Apremilast (Otezla) til behandling av voksne med sår i munnen assosiert med Behcets sykdom (BD), som er aktuelle for	Metode ID2019_099 Apremilast til behandling av voksne med sår i munnen assosiert med Behcets sykdom (BD), som er aktuelle for systemisk behandling.

	systemisk behandling. Innspill fra Helse Midt Norge RHF.	Kommentar/begrunnelse Bestillerforum endrer oppdraget. Beslutning En metodevurdering uten en helseøkonomisk analyse, basert på tilgjengelig dokumentasjon gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 048-26	Oppdrag: ID2024_082. Anmodninger der dokumentasjon ikke er levert av leverandør. Forslag om avbestilling av oppdrag. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter, Sykehusinnkjøp HF og Sekretariatet for Nye metoder.	Metode ID2024_082 Akalabrutinib (Calquence) i kombinasjon med bendamustin og rituksimab er indisert til behandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet mantelcellelymfom som ikke er kvalifiserte for autolog stamcelletransplantasjon. Kommentar/begrunnelse Leverandør har ikke levert dokumentasjon innenfor 12 måneder etter anmodningstidspunkt. Leverandør kan sende inn en ny anmodning dersom de ønsker en vurdering i Nye metoder. Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget.
Sak 049-26	Videreutvikling: HTAR for medisinsk utstyr - Joint Clinical Assessment (JCA) for medisinske utstyr (MD) og in vitro-diagnostikk (IVD). Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	Kommentar/begrunnelse Bestillerforum for nye metoder drøftet forslagene i notatet. Beslutning Bestillerforum for nye metoder ber Direktoratet for medisinske produkter (DMP) inkludere øvrige aktører i Nye metoder i arbeidet med å etablere en nasjonal prosess for medisinsk utstyr i HTAR-samarbeidet. Inntil videre må DMP ha hovedansvar for å vurdere seleksjonskriteriene og gi innspill i seleksjonsfasen. Det bør være etablert et system for faglige innspill til nasjonal PICO før sommeren 2026.
Sak 050-26	Videreutvikling: HTAR for legemidler - Status til Bestillerforum om HTAR-arbeidet for legemidler i Nye metoder.	Kommentar/begrunnelse Bestillerforum for nye metoder fikk en status om HTAR-arbeidet for legemidler i Nye metoder.

	Notat fra Direktoratet for medisinske produkter og Sekretariatet for Nye metoder.	Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen til orientering.
Sak 051-26	Eventuelt	Det var ingen saker til eventuelt.