

Protokoll – (godkjent)

Vår ref.:
2019/203

Saksbehandler/dir.tlf.:
Mette Nilstad – tlf. 917 18 308

Sted/Dato:
Oslo, 18.03.2019

Møtetype:	Beslutningsforum for nye metoder
Møtedato:	25. februar 2019 klokka 09.30
Møtested:	Radisson Blu Airport Hotel, Gardermoen – møterom Embla

Tilstede

Navn:	
Stig A. Slørdahl	adm. direktør, Helse Midt-Norge RHF
Lars Vorland	adm. direktør, Helse Nord RHF
Cathrine M. Lofthus	Adm. direktør Helse Sør-Øst RHF
Herlof Nilssen	adm. direktør, Helse Vest RHF
<i>Observatør:</i>	
Arne Lyngstad	observatør fra de Regionale brukerutvalgene
Olav V. Slåttebrekk	ass. helsedirektør - vararepresentant for helsedirektør
<i>Sekretariatet:</i>	
Mette Nilstad	seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
Hanne Sterten	kommunikasjonsrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
Gunn Fredriksen	Seniorrådgiver, Helse Midt-Norge RHF
<i>Bisittere:</i>	
Geir Tollåli	fagdirektør, Helse Nord RHF
Jan Frich	Fagdirektør, Helse Sør-Øst RHF (per skype)
Henrik A. Sandbu	fagdirektør, Helse Midt-Norge RHF
Elisabeth Bryn	Statens Legemiddelverk
Hanne Husom Haukland	Medisinsk rådgiver, Helse Nord RHF
Randi Spørck	Seksjonsleder, Helse Nord RHF

Forfall

Navn:	Bjørn Guldvog, Helsedirektør (observatør)
	Baard-Christian Schem, fagdirektør Helse Vest RHF (bisitter)

Sak 16-2019 Godkjenning av innkalling og saksliste

Saksnr.	Sakstittel
Sak 16 - 2019	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 17 - 2019	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 28. januar 2019
Sak 18 - 2019	ID2017_107 Pertuzumab(Perjeta®)i kombinasjon med trastuzumab og kjemoterapi til adjuvant behandling av tidlig HER-2 positiv brystkreft
Sak 19 - 2019	ID2018_043 Pembrolizumab(Keytruda®) i kombinasjon med pemetreksed og platinumholdig kjemoterapi ved førstelinjebehandling av ikke-småcellet lungekreft
Sak 20 - 2019	ID2017_063 Anakinra (Kineret®) til behandling av aktiv Stills sykdom, inkludert systemisk juvenil idiopatisk artritt og Stills sykdom hos voksne
Sak 21 - 2019	ID2018_070 Triclosanbelagte suturer for forebygging av postoperativ sårinfeksjon <i>Saken ble trukket fra behandling.</i>
Sak 22 - 2019	ID2017_088 Hyperbar oksygenbehandling ved forebygging eller behandling av osteonekrose
Sak 23 - 2019	ID2018_013 Letermovir (Prevymis®) til forebygging av cytomegalovirus sykdom hos pasienter som skal gjennomgå stamcelletransplantasjon
Sak 24 - 2019	Beslutningsforum for nye metoder – årsoppsummering 2018
Sak 25- 2019	Legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye metoder, oversikt
Sak 26 - 2019	Eventuelt

Beslutning

Innkalling og saksliste godkjennes.

Sak 17-2019 Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 28. januar 2019

Beslutning:

Protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder 28. januar 2019 godkjennes.

Sak 18-2019 ID2017_107 Pertuzumab(Perjeta®) i kombinasjon med trastuzumab og kjemoterapi til adjuvant behandling av tidlig HER-2 positiv brystkreft

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en behandlingsmetode.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, biosvarende/generika, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på ny.

Pertuzumab (Perjeta®) i kombinasjon med trastuzumab og kjemoterapi innføres ikke til adjuvant behandling av tidlig HER-2 positiv brystkreft.

Sak 19-2019 ID2018_043 Pembrolizumab(Keytruda®) i kombinasjon med pemetreksed og platinumholdig kjemoterapi ved førstelinjebehandling av ikke-småcellet lungekreft

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en behandlingsmetode.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, biosvarende/generika, overlevelsestall m. m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på ny.

Pembrolizumab (Keytruda®) i kombinasjon med pemetreksed og platinumholdig kjemoterapi innføres ikke til førstelinjebehandling av ikke-småcellet lungekreft uten plateepitelhistologi som har et PD-L1 uttrykk lavere enn 50 pst.

Sak 20-2019 ID2017_063 Anakinra (Kineret®) til behandling av aktiv Stills sykdom, inkludert systemisk juvenil idiopatisk artritt og Stills sykdom hos voksne

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en behandlingsmetode.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, biotilsvarende/generika, overlevelsestall m.m.) som endrer resultatet vesentlig, vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

1. *Anakinra (Kineret®)* kan innføres til behandling av aktiv Stills sykdom, inkludert systemisk juvenil idiopatisk artritt og Stills sykdom hos voksne.

2. Dette forutsetter at prisen er lik eller lavere enn den prisen som er grunnlaget for denne beslutningen.
3. Behandlingen må initieres og følges opp av spesialist med erfaring i diagnostisering og behandling av Stills sykdom.

Sak 21-2019 ID2018_070 Triclosanbelagte suturer for forebygging av postoperativ sårinfeksjon

Saken ble trukket fra behandling.

Sak 22-2019 ID2017_088 Hyperbar oksygenbehandling ved forebygging eller behandling av osteonekrose

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en behandlingsmetode.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, overlevelsestall m. m som endrer resultatet vesentlig), vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

Hyperbar oksygenbehandling kan fortsatt brukes som en av flere metoder til behandling av osteonekrose.

Sak 23-2019 ID2018_013 Letermovir (Prevymis®) til forebygging av cytomegalovirusykdom hos pasienter som skal gjennomgå stamcelletransplantasjon

Beslutning:

Beslutningen som er fattet av Beslutningsforum for nye metoder er resultat av en lang prosess og en grundig vurdering av de menneskelige konsekvenser som følger både av beslutning om innføring så vel som beslutning om ikke å innføre en behandlingsmetode.

Dersom det tilkommer nye opplysninger (herunder pasientsikkerhet, kostnadseffektivitet, pris, generika, overlevelsestall m.m) som endrer resultatet vesentlig), vil beslutningen kunne vurderes på nytt.

1. *Letermovir (Prevymis®)* kan innføres til forebygging av cytomegalovirusykdom hos pasienter som skal gjennomgå stamcelletransplantasjon.
2. Dette forutsetter at prisen er lik eller lavere enn den prisen som er grunnlag for denne beslutningen.
3. Medikamentet kan tas i bruk fra 1. april 2019.

**Sak 24-2019 Beslutningsforum for nye metoder –
årsoppsummering 2018**

Beslutning:

Beslutningsforum for nye metoder godkjenner årsoppsummering 2018 med de innspill som kom frem under behandling av saken.

**Sak 25-2019 Legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye
metoder, oversikt**

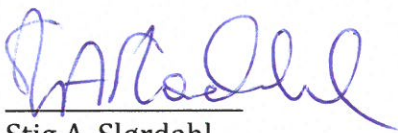
Beslutning:

Oversikt over legemidler til behandling i Beslutningsforum for nye metoder per 11. februar 2019 tas til orientering.

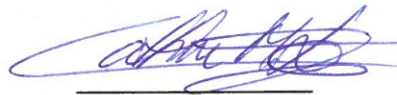
Sak 26-2019 Eventuelt

Ingen saker ble fremmet.

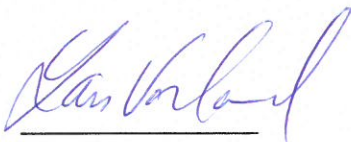
Oslo, 18. mars 2019



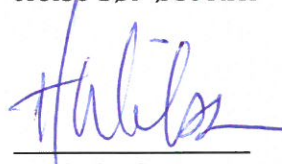
Stig A. Slørdahl
Helse Midt-Norge RHF



Cathrine M. Lofthus
Helse Sør-Øst RHF



Lars Vorland
Helse Nord RHF



Herlof Nilssen
Helse Vest RHF

