

## Bestillerforum for nye metoder 27.04.2026 – Protokoll

Sted: Digitalt møte

Tidspunkt: Mandag 27.04.2026 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  
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn  
Direktoratet for medisinske produkter v/ Seniorrådgiver Kirsti Hjelme  
Sykehusinnkjøp HF v/ Fagsjef Christina Sivertsen  
Direktoratet for strålevern og atomsikkerhet v/ Fagdirektør Eva Friberg  
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 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 052-26	Protokoll fra møte 16.03.2026.	<b>Beslutning</b> Protokollen fra møtet den 16.03.2026 ble godkjent.
Sak 053-26	Anmodning: ID2018_126 Elotuzumab (Empliciti) som kombinasjonsbehandling med pomalidomid og deksametason ved refraktær eller relapserende myelomatose.	<b>Metode</b> ID2018_126 Elotuzumab (Empliciti) i kombinasjon med pomalidomid og deksametason til behandling av voksne med tilbakevendende og refraktær myelomatose som har fått minst 2 tidligere behandlinger, inkl. lenalidomid og en proteasomhemmer, og sykdomsprogresjon er vist med siste behandling.

		<p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 054-26	<p>Anmodning: ID2026_005 Lurbinektedin (Zepzelca) og atezolizumab (Tecentriq) i kombinasjon til vedlikeholdsbehandling av voksne med utbredt småcellet lungekreft hvor sykdommen ikke har utviklet seg etter førstelinje induksjonsbehandling med atezolizumab, karboplatin og etoposid.</p>	<p><b>Metode</b> ID2026_005 Lurbinektedin (Zepzelca) og atezolizumab (Tecentriq) i kombinasjon til vedlikeholdsbehandling av voksne med utbredt småcellet lungekreft hvor sykdommen ikke har utviklet seg etter førstelinje induksjonsbehandling med atezolizumab, karboplatin og etoposid.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Nye metoder er kjent med at det skal utarbeides en felles europeisk metodevurdering (JCA) som beskriver relativ effekt og sikkerhet, gjennom HTAR-samarbeidet.</p> <p><b>Beslutning</b> Relativ effekt og sikkerhet vurderes i den felles europeiske metodevurderingen (JCA).</p> <p>En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Leverandør bes om å levere dokumentasjonen til den helseøkonomiske analysen til det nordiske samarbeidet JNHB (Joint Nordic HTA-Bodies).</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 055-26	<p>Anmodning: ID2026_007 Belantamabmafodotin (Blenrep) i kombinasjon med pomalidomid og deksametason til behandling av residiverende eller refraktær myelomatose hos pasienter som har</p>	<p><b>Metode</b> ID2026_007 Belantamabmafodotin (Blenrep) i kombinasjon med pomalidomid og deksametason til behandling av residiverende eller refraktær myelomatose hos pasienter som har fått minst én tidligere behandling inkludert lenalidomid.</p>

	fått minst én tidligere behandling inkludert lenalidomid.	<p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 056-26	Anmodning: ID2026_006 Pegcetakoplan (Aspaveli) til behandling av voksne pasienter og ungdom i alderen 12 til 17 år med C3 glomerulopati (C3G) eller primær immunkompleks membranoproliferativ glomerulonefritt (IC-MPGN) i kombinasjon med en hemmer av renin-angiotensinsystemet (RAS), med mindre behandling med RAS-hemmer ikke tolereres eller er kontraindisert.	<p><b>Metode</b> ID2026_006 Pegcetakoplan (Aspaveli) til behandling av voksne pasienter og ungdom i alderen 12 til 17 år med C3 glomerulopati (C3G) eller primær immunkompleks membranoproliferativ glomerulonefritt (IC-MPGN) i kombinasjon med en hemmer av renin-angiotensinsystemet (RAS), med mindre behandling med RAS-hemmer ikke tolereres eller er kontraindisert</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 057-26	Anmodning: ID2026_008 Klesrovimab (Enflonsia) til forebygging av nedre luftveisinfeksjon forårsaket av respiratorisk syncytialvirus (RSV) hos nyfødte og spedbarn som er født i eller går inn i sin første RSV-sesong.	<p><b>Metode</b> ID2026_008 Klesrovimab (Enflonsia) til forebygging av nedre luftveisinfeksjon forårsaket av respiratorisk syncytialvirus (RSV) hos nyfødte og spedbarn i løpet av deres første RSV-sesong.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Det er behov for å inkludere nylig publiserte opplysninger fra godkjenningen i EMA (det europeiske legemiddelbyrået) i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> Direktoratet for medisinske produkter oppdaterer egnethetsvurderingen. Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>

Sak 058-26	<p>Anmodning: ID2026_009 Pembrolizumab (Keytruda) og enfortumabvedotin (Padcev) i kombinasjon som neoadjuvant behandling etterfulgt av pembrolizumab i kombinasjon med enfortumabvedotin som adjuvant behandling etter radikal cystektomi for voksne pasienter med muskelinfiltrerende blærekreft som ikke tåler cisplatin eller av andre årsaker ikke er kandidater for cisplatinbasert behandling.</p>	<p><b>Metode</b> ID2026_009 Pembrolizumab (Keytruda) og enfortumabvedotin (Padcev) i kombinasjon som neoadjuvant behandling etterfulgt av pembrolizumab i kombinasjon med enfortumabvedotin som adjuvant behandling etter radikal cystektomi for voksne pasienter med muskelinfiltrerende blærekreft som ikke tåler cisplatin eller av andre årsaker ikke er kandidater for cisplatinbasert behandling.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 059-26	<p>Anmodning: ID2026_012 Decitabine og cedazuridine (Inaqovi) og venetoklaks (Venclyxto) i kombinasjon for behandling av voksne pasienter med nylig diagnostisert akutt myelogen leukemi (AML) som ikke er kvalifisert for standard induksjonskemoterapi.</p>	<p><b>Metode</b> ID2026_012 Decitabin og cedazuridin (Inaqovi) og venetoklaks (Venclyxto) i kombinasjon for behandling av voksne pasienter med nylig diagnostisert akutt myelogen leukemi (AML) som ikke er kvalifisert for standard induksjonskemoterapi.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen og tidligere metodevurdering (ID2023_023).</p> <p><b>Beslutning</b> Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 060-26	<p>Anmodning: ID2025_015 Belumosudil mesilate (Rezurock) til behandling av voksne og barn (12 år og eldre med en kroppsvekt på minst 40 kg) med kronisk transplantat-mot-vert-sykdom (cGVHD) når andre behandlingsalternativer gir begrenset</p>	<p><b>Metode</b> ID2025_015 Belumosudil (Rezurock) til behandling av voksne og barn (12 år og eldre med en kroppsvekt på minst 40 kg) med kronisk transplantat-mot-vert-sykdom (cGVHD) når andre behandlingsalternativer gir begrenset klinisk nytte, ikke er egnet eller er uttømt.</p>

	<p>klinisk nytte, ikke er egnet eller er uttømt.</p>	<p><b>Kommentar/begrunnelse</b>  Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Det er ønskelig med en metodevurdering med en helseøkonomisk analyse, men det vurderes at dokumentasjonen ikke er tilstrekkelig til dette.</p> <p><b>Beslutning</b>  En metodevurdering, uten en helseøkonomisk analyse, gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
<p>Sak 061-26</p>	<p>Anmodning: ID2024_029 Efanesoctocog alfa (Altuvoct) til behandling og profylakse av blødning hos pasienter med hemofili A (medfødt faktor VIII-mangel). Til bruk i alle aldersgrupper. Anmoder om vurdering av bruk til subgrupper.</p>	<p><b>Metode</b> ID2024_029 Efanesoctocog alfa (Altuvoct) til behandling og profylakse av blødning hos pasienter med hemofili A (medfødt faktor VIII-mangel). Til bruk i alle aldersgrupper. Anmoder om vurdering av bruk til subgrupper.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b>  Det foreligger ikke ny dokumentasjon. Det er ønskelig å få et pristilbud spesielt til barn.</p> <p><b>Beslutning</b>  Det gis ikke oppdrag om en ny metodevurdering.</p> <p>Bestillerforum for nye metoder viser til beslutningen som foreligger fra Beslutningsforum for nye metoder (28.04.2025). Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF.</p>
<p>Sak 062-26</p>	<p>Anmodning: ID2026_010 Dupilumab (Dupixent) til behandling av eosinofil øsofagitt (EoE) hos voksne, ungdom og barn <math>\geq 1</math> år med kroppsvekt <math>\geq 15</math> kg som er utilstrekkelig kontrollert av, ikke tåler eller ikke er kandidat for konvensjonell medisinsk behandling.</p>	<p><b>Metode</b> ID2026_010 Dupilumab (Dupixent) til behandling av eosinofil øsofagitt (EoE) hos voksne, ungdom og barn <math>\geq 1</math> år med kroppsvekt <math>\geq 15</math> kg som er utilstrekkelig kontrollert av, ikke tåler eller ikke er kandidat for konvensjonell medisinsk behandling.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b></p>

		<p>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 063-26	Anmodning: ID2026_019 Human albumin (Albumin Grifols) til gjenoppretting og opprettholdelse av sirkulerende blodvolum hos pasienter når hypovolemi er påvist og bruk av et kolloid er hensiktsmessig.	<p><b>Metode</b> ID2026_019 Human albumin (Albumin Grifols) til gjenoppretting og opprettholdelse av sirkulerende blodvolum hos pasienter når hypovolemi er påvist og bruk av et kolloid er hensiktsmessig.</p> <p><b>Beslutning</b> Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 064-26	Anmodning om revurdering: ID2021_076 Velmanase alfa (Lamzede) til behandling av ikke-nevrologiske manifestasjoner hos pasienter med mild til moderat alfa-mannosidose.	<p><b>Metode</b> ID2021_076 Velmanase alfa (Lamzede) til behandling av ikke-nevrologiske manifestasjoner hos pasienter med mild til moderat alfa-mannosidose.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Det har ikke kommet vesentlige nye opplysninger som kan endre tidligere vurdering av nytten av velmanase alfa sammenlignet med dagens behandlingsalternativer. Opplysningene som leverandøren viser til, vil ikke være tilstrekkelige til å endre gjeldende beslutning.</p> <p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en ny metodevurdering.</p>
Sak 065-26	Forslag om revurdering: ID2017_095 Kaplacizumab (Cablivi) til behandling av voksne og ungdom $\geq 12$ år ( $\geq 40$ kg) med en episode av ervervet trombotisk trombocytopenisk purpura (aTTP), i tillegg til	<p><b>Metode</b> ID2017_095 Kaplacizumab (Cablivi) til behandling av voksne og ungdom <math>\geq 12</math> år (<math>\geq 40</math> kg) med en episode av ervervet trombotisk trombocytopenisk purpura (aTTP), i tillegg til plasmautskifting og immunsuppresjon.</p>

	<p>plasmautskiftning og immunsuppresjon.</p>	<p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b> En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør.</p> <p>Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> <p>Leverandør bes om å avtale et formøte med DMP før dokumentasjon sendes inn.</p>
Sak 066-26	<p>Metodevurdering: ID2022_018 Ketamin til behandlingsresistent depresjon. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter vedrørende tilbaketrukket studie.</p>	<p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Det er behov for å se på dokumentasjonsgrunnlaget på nytt.</p> <p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder ber Direktoratet for medisinske produkter (DMP) gjøre et oppdatert litteratursøk for å undersøke eventuell ny dokumentasjon om langtidseffekter (&gt;7 dager). DMP utarbeider et notat med vurdering av hvorvidt det er hensiktsmessig å gjøre en oppdatert metodevurdering.</p>
Sak 067-26	<p>Oppdrag: ID2025_018 Guselkumab (Tremfya) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt som har hatt utilstrekkelig respons på, mistet respons på eller er intolerante for konvensjonell behandling eller biologisk legemiddel. Innspill fra leverandør. Foreslår avbestilling.</p>	<p><b>Oppdrag</b> ID2025_018 Guselkumab (Tremfya) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt som har hatt utilstrekkelig respons på, mistet respons på eller er intolerante for konvensjonell behandling eller biologisk legemiddel.</p> <p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder ber om at Sykehusinnkjøp HF ferdigstiller arbeidet med prisnotatet. Saken kan deretter sendes til beslutning med de opplysninger som foreligger.</p>

Sak 068-26	Metode: ID2019_006 Onasemnogene abeparvovec (Zolgensma) til behandling av spinal muskeltrofi. Innspill fra leverandør.	<p><b>Metode</b> ID2019_006 Onasemnogene abeparvovec (Zolgensma) til behandling av spinal muskeltrofi.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b> Bestillerforum for nye metoder påpeker at leverandøren allerede har overskredet fristen.</p> <p>I påvente av revurderingen bør det utvises tilbakeholdenhet med å gi legemidlet til nye pasienter.</p> <p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder tar leverandørens forslag delvis til følge, forlenger fristen til 15.06.2026 og ber om at individuelle pasientdata leveres til Direktoratet for medisinske produkter innen denne fristen.</p>
Sak 069-26	Oppdrag som trenger oppmerksomhet fordi det er lenge siden oppdrag ble gitt. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	<p><b>Beslutning ID2017_044</b> Bestillerforum for nye metoder endrer oppdraget. Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> <p><b>Beslutning (øvrige metoder)</b> Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen til orientering.</p>
Sak 070-26	Videreutvikling: Prosess for anmodninger om legemidler som er omfattet av HTAR. Notat fra sekretariatet for Nye metoder og Direktoratet for medisinske produkter.	<p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen til orientering.</p>
Sak 071-26	Videreutvikling: Ny prosess for håndtering av medisinsk utstyr i Nye metoder. Notat fra sekretariatet for Nye metoder, Direktoratet for medisinske produkter og Sykehusinnkjøp HF.	<p><b>Beslutning</b> Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen til orientering.</p>
Sak 072-26	Eventuelt.	Det var ingen saker til eventuelt.