

Innkalling til møte i Bestillerforum for nye metoder

Sted: Heldigitalt møte (Teams)

Tidspunkt: Mandag 26. mai kl. 10:00- 11:30

Saksliste

Velkommen v/leder av Bestillerforum for nye metoder, fagdirektør Ulrich Spreng.

Saksnummer	Sakstittel	Type sak
Sak 079-25	Protokoll fra møte 28.04.2025.	Til godkjenning.
Sak 080-25	Anmodning: ID2025_022 Rozanoliksizumab (Rystiggo) tillegg til standardbehandling for behandling av generalisert myasthenia gravis (generalisert MG) hos voksne pasienter som er positive for antistoffer mot acetylkolinreseptor eller muskelspesifikk tyrosinkinase.	Til drøfting.
Sak 081-25	Anmodning: ID2025_024 Teprotumumab (Tepezza) til behandling av voksne med moderat til alvorlig Graves' orbitopati.	Til drøfting.
Sak 082-25	Anmodning: ID2025_023 Vorasidenib (Vorango) i monoterapi behandling av overveiende ikke-forsterkende grad 2 astrocytom eller oligodendrogliom med en IDH1 R132 eller IDH2 R172 mutasjon hos voksne og unge pasienter i alderen 12 år og eldre og som veier minst 40 kg som kun har hatt kirurgisk intervensjon inkludert biopsi, sub- eller resgrotal reseksjon. Og som ikke umiddelbart har behov for strålebehandling eller kjemoterapi	Til drøfting.
Sak 083-25	Anmodning: ID2022_007 Trastuzumabderukstekan (Enhertu) som monoterapi til voksne med avansert HER2-positivt adenokarsinom i ventrikkell eller gastroøsofageal overgang som tidligere har fått ett trastuzumabbasert regime.	Til drøfting.
Sak 084-25	Anmodning: ID2025_026 Pembrolizumab (Keytruda) som monoterapi til neoadjuvant behandling av operabelt lokalavansert plateepitelkarsinom i hode og hals hos voksne, etterfulgt av adjuvant behandling i kombinasjon med stråling og/eller uten platinabasert kjemoterapi, og deretter som monoterapi.	Til drøfting.
Sak 085-25	Anmodning: ID2025_027 Delandistrogene moxeparvovec (Elevidys) til behandling av Duchennes muskeldystrofi hos ambulerende pasienter fra 4 – 7 års alder.	Til drøfting.
Sak 086-25	Anmodning: ID2025_017 Guselkumab (Tremfya) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, tappt respons på, eller er intolerante for konvensjonell terapi eller biologisk legemiddel.	Til drøfting.
Sak 087-25	Anmodning: ID2025_028 Aflibercept (Eylea) 0,4 mg til behandling av premature spedbarn med prematuritetsretinopati (ROP) med sone I (stadie 1+, 2+, 3 eller 3+), sone II (stadie 2+ eller 3+) eller AP-ROP (aggressiv posterior ROP)-sykdom.	Til drøfting.

Sak 088-25	Anmodning: ID2025_025 Bjørkeneverekstrakt (Filsuvez) til behandling av sår av partiell tykkelse forbundet med dystrofisk og junksjonal epidermolysis bullosa (EB) hos pasienter i alderen 6 måneder og oppover.	Til drøfting.
Sak 089-25	Anmodning: ID2025_003 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av kjempecellearteritt (KCA).	Til drøfting.
Sak 090-25	Forslag: ID2025_029 Beremagen geperpavec (Vyjuvek) til behandling av sår hos pasienter med dystrofisk epidermolysis bullosa (DEB) med mutasjon(er) i kollagen type VII alfa 1-kjeden (COL7A1)-genet, fra fødselen av.	Til drøfting.
Sak 091-25	Metode: Autolog Stamcelletransplantasjon til behandling av multippel sklerose (MS) hos pasienter med multippel sklerose som progredierer på tross av høyeffektiv B-cellerettet behandling. Subgruppe av ID2014_022.	Til drøfting.
Sak 092-25	Oppdrag ID2024_084: Eporitamab (Tepkinly) i monoterapi til behandling av voksne med residivert eller refraktært follikulært lymfom (FL) etter to eller flere linjer med systemisk behandling. Innspill fra leverandør. Foreslår endring av oppdrag.	Til drøfting.
Sak 093-25	Oppdrag: ID2024_038 Benralizumab (Fasenra) som tilleggshandling hos pasienter med relapserende remitterende eller refraktær eosinofil granulomatose med polyangiitt (EGPA). Innspill fra leverandør – trekker anmodning.	Til drøfting.
Sak 094-25	Oppdrag: ID2023_096, ID2024_021, ID2024_032 og ID2024_036. 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.	Til drøfting.
Sak 095-25	Oppdrag: ID2022_022 pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med kjemoterapi, med eller uten bevacizumab, til behandling av vedvarende, tilbakevendende eller metastatisk livmorhalskreft hos voksne med tumor som uttrykker PD-L1 med CPS ≥ 1 . Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	Til drøfting.
Sak 096-25	Presisering av navn på metoder og oppdrag fra Bestillerforum: ID2023_044, ID2021_047, ID2022_022 og ID2024_082. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter og Sekretariatet for Nye metoder.	Til orientering.
Sak 097-25	Oppdrag: ID2024_049 Belantamab mafodotin i kombinasjon med bortezomib og deksametason for behandling av voksne med myelomatose som har fått minst én tidligere behandling. Innspill fra leverandør.	Til drøfting.
Sak 098-25	Videreutvikling: Saksbehandling og samhandlingsverktøy for Nye metoder. Informasjon fra prosjektet.	Til drøfting.
Sak 099-25	Eventuelt.	