

Anmodning om vurdering av legemiddel i Nye metoder

Skjema for leverandører

En leverandør som ønsker offentlig finansiering av et legemiddel/legemiddelindikasjon i den norske spesialisthelsetjenesten, skal anmode om vurdering i Nye metoder ved å fylle ut dette skjemaet.

Utfyllt anmodningsskjema sendes til Nye metoder: nyemetoder@helse-sorost.no

Leverandøren skal på anmodningstidspunktet både ha et forslag til type helseøkonomisk analyse og en plan for når de leverer dokumentasjonen. Merk at dokumentasjon i henhold til oppdraget fra Bestillerforum for nye metoder må leveres inn senest 12 måneder etter anmodningstidspunktet.

Hele anmodningsskjemaet skal fylles ut. Mer informasjon og veiledning finnes i artikkelen [For leverandører \(nyemetoder.no\)](https://nyemetoder.no)

Merk: Skjemaet vil bli publisert i sin helhet på nyemetoder.no.

Innsender er klar over at skjemaet vil bli publisert i sin helhet (må krysses av):

Fyll ut dato for innsending av skjema: 01.06.2026

1 Kontaktopplysninger	
1.1 Leverandør (innehaver/søker av markedsføringstillatelse i Norge)	Macure Healthcare Ltd.
1.2 Navn kontaktperson	Josefine Stokholm Neergaard
1.3 Stilling kontaktperson	Launch Manager
1.4 Telefon	+45 31 24 45 93
1.5 E-post	jsn@macurepharma.com
Ekstern representasjon - vedlegg fullmakt	
1.6 Navn/virksomhet	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
1.7 Telefon og e-post	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.

2 Legemiddelinformasjon og indikasjon	
2.1 Hva gjelder anmodningen? <i>Kryss av for hva anmodningen gjelder</i>	Et nytt virkestoff <input checked="" type="checkbox"/> En indikasjonsutvidelse / ny indikasjon <input type="checkbox"/> En ny styrke eller formulering <input type="checkbox"/>
2.2 Hvilken indikasjon gjelder anmodningen?	Clemastine Macure er indisert hos voksne og barn over 1 år: <ul style="list-style-type: none">Som adjuvant behandling ved anafylaktisk eller anafylaktoid sjokk og angioødem.

<p><i>Indikasjonen skal oppgis på norsk. Hvis prosess for godkjenning pågår, oppgi også indikasjon på engelsk.</i></p> <p><i>Merk: Leverandør skal anmode om vurdering av hele indikasjonen som de har fått godkjent eller søker om godkjenning for. Dersom leverandør foreslår en avgrensning til undergrupper, må dette begrunnes og leverandør må levere dokumentasjonen som trengs for å foreta en vurdering av undergruppen i tillegg til dokumentasjonen for hele indikasjonen.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> Til forebygging eller behandling av allergiske eller pseudoallergiske reaksjoner, for eksempel mot kontrastmiddel. <p>Clemastine Macure is indicated in adults and children over 1 year of age:</p> <ul style="list-style-type: none"> As adjunctive treatment in anaphylactic or anaphylactoid shock and angioedema. For the prevention or treatment of allergic or pseudoallergic reactions, for example to contrast media.
<p>2.3 Handelsnavn</p>	<p>Clemastine Macure</p>
<p>2.4 Generisk navn/virkestoff</p>	<p>Clemastine (klemastinfumarat)</p>
<p>2.5 ATC-kode</p>	<p>R06AA04</p>
<p>2.6 Administrasjonsform og styrke</p> <p><i>Oppgi også forventet dosering og behandlingstid</i></p> <p><i>Skriv kort</i></p>	<p>1 mg/ml solution for injection (2 ml ampuller)</p> <p>Voksne: Dosering:</p> <p>Vanlig dose er 1 ampulle (= 2 mg/2 ml) administrert intravenøst eller intramuskulært om morgenen og kvelden.</p> <p>Profylakse: 1 ampulle (= 2 ml) administrert via langsom intravenøs injeksjon før mulig utbrudd av anafylaktisk sjokk eller grunnet histamininduserte reaksjoner.</p> <p>Pediatrisk populasjon: barn over 1 år: Dosering: 0,025 mg/kg administrert intramuskulært hver dag, fordelt på 2 injeksjoner.</p> <p>Legemidlet er kontraindisert hos barn under 1 års alder.</p> <p>Administrasjonsmåte: Til intravenøs eller intramuskulær bruk. Intravenøse injeksjoner skal administreres langsomt (2-3 minutter per ampulle). Ampulleoppløsningen kan fortynnes med isoton saltløsning eller en 5 % glukoseløsning i forholdet 1:5.</p> <p>Eldre</p>

	<p>Det finnes ingen holdepunkter for at eldre pasienter trenger en annen dose.</p> <p>Den anbefalte doseringen må ikke overskrides.</p>
<p>2.7 Farmakoterapeutisk gruppe og virkningsmekanisme.</p> <p><i>Skriv kort</i></p>	<p>Respiratory system, antihistamines for systemic use, aminoalkyl ethers, clemastine, ATC code: R06AA04</p>

3 Historikk – virkestoff og indikasjon

<p>3.1 Har Nye metoder behandlet metoder med det aktuelle virkestoffet tidligere?</p> <p><i>Hvis ja, oppgi ID-nummer til metoden/metodene i Nye metoder</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>ID-nummer: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>3.2 Er du kjent med om andre legemidler/virkestoff er vurdert i Nye metoder til samme indikasjon?</p> <p><i>Hvis ja, oppgi ID-nummer til metoden/metodene i Nye metoder</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>ID-nummer: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>3.3 Er du kjent med om det er gjennomført en metodevurdering i et annet land som kan være relevant i norsk sammenheng?</p> <p><i>Hvis ja, oppgi referanse</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Referanse: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>

4 Status for markedsføringstillatelse (MT) og markedsføring

<p>4.1 Har legemiddelet MT i Norge for en eller flere indikasjoner?</p> <p><i>Hvis ja - skriv inn dato for norsk MT for den første indikasjonen</i></p>	<p>Ja <input checked="" type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/></p> <p>Dato for MT for første indikasjon: 22.05.2026</p>
<p>4.2 Markedsføres legemiddelet i Norge?</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>4.3 Har legemiddelet MT i Norge for anmodet indikasjon?</p> <p><i>For alle metoder: Fyll ut prosedyrenummer i EMA (det europeiske legemiddelbyrået)</i></p>	<p>MT i Norge: Ja <input checked="" type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/></p> <p>Prosedyrenummer i EMA: NL/H/6351/001/DC</p>

<p><i>Hvis metoden ikke har MT i Norge, fyll ut forventet tidspunkt (måned/år) for CHMP opinion i EMA.</i></p> <p><i>Hvis metoden har MT i Norge, fyll ut dato for MT</i></p>	<p>Hvis metoden ikke har MT:</p> <p>Forventet tidspunkt for CHMP opinion i EMA (måned/år): Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p> <p>Forventet tidspunkt for markedsføringstillatelse (MT) for den aktuelle indikasjonen i Norge (måned/år): Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p> <p>Hvis metoden har MT:</p> <p>Dato for MT i Norge for den aktuelle indikasjonen: 22.05.2026</p>
<p>4.4 Har legemiddelet en betinget markedsføringstillatelse for anmodet indikasjon?</p> <p><i>Hvis ja, fyll ut en beskrivelse av hva som skal leveres til EMA og når.</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Beskrivelse: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>4.5 Har anmodet indikasjon vært i «accelerated assessment» hos EMA?</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>4.6 Har legemiddelet «orphan drug designation» i EMA?</p> <p><i>Hvis ja, fyll ut dato</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Dato for «orphan drug designation»: Klikk eller trykk for å skrive inn en dato.</p>

5 Ordning for forenklet vurdering av PD-(L)1-legemidler

<p>5.1 Er legemiddelet registrert i Nye metoders ordning «Forenklet vurdering av PD-(L)1-legemidler»?</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p>
---	--

6 Sammenlignbarhet og anbud

<p>6.1 Finnes det andre legemidler med lignende virkningsmekanisme og /eller tilsvarende effekt til den aktuelle indikasjonen?</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Kommentar: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>6.2 Vurderer leverandør at legemiddelet i anmodningen er sammenlignbart med et</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p>

<p>eller flere andre legemidler som Nye metoder har besluttet å innføre til den samme indikasjonen?</p> <p><i>Hvis ja, hvilke(t)? Oppgi ID-nummer på metoden/metodene i Nye metoder</i></p>	<p>Legemiddel og ID-nummer: Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>6.3 Er det eksisterende anbud på terapiområdet som kan være aktuelt for legemiddelet?</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Kommentar: Der findes ikke et eksisterende udbud for parenterale antihistaminer (ATC R06) i Norge. Præparatet har hidtil været anvendt via godkjeningsfritak.</p>

<h2>7 Nordisk samarbeid JNHB (Joint Nordic HTA-bodies)</h2>	
<p>7.1 Er anmodet indikasjon aktuell for utredning i det nordiske HTA-samarbeidet JNHB?</p> <p><i>Hvis nei, begrunn kort</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Begrunnelse: N/A</p>

<h2>8 Europeisk samarbeid om vurdering av relativ effekt og sikkerhet (HTAR)</h2>	
<p>8.1 Er anmodet legemiddel/indikasjon omfattet av regelverket for utredning av relativ effekt og sikkerhet i europeisk prosess (HTAR)?</p> <p><i>Hvis ja, fyll ut dato for søknad om MT til EMA</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Dato for søknad til EMA: Klikk eller trykk for å skrive inn en dato.</p>

<h2>9 Helseøkonomisk dokumentasjon og forslag til helseøkonomisk analyse</h2>	
<p>9.1 Hvilken type helseøkonomisk analyse foreslår leverandøren?</p> <p><i>F.eks. kostnad-per-QALY analyse eller kostnadsminimeringsanalyse.</i></p> <p><i>Begrunn forslaget</i></p>	<p>N/A</p>
<p>9.2 Pasientpopulasjonen som den helseøkonomiske analysen baseres på, herunder eventuelle undergrupper.</p>	<p>Clemastine Macure er målrettet den patientgruppe, der hidtil er blevet behandlet med uregistreret intravenøs clemastine.</p>

	<p>Clemastine er et veldokumentert og veletablert legemiddel, og lægerne har haft fri adgang til præparatet – selvom det kun har været tilgjengelig som et uregistrert legemiddel.</p> <p>Macure forventer derfor, at både patientpopulationen og forbruget vil forblive uændret.</p>
<p>9.3 Hvilken dokumentasjon skal ligge til grunn? (H2H studie, ITC, konstruert komparatorarm etc.)</p> <p><i>Angi det som er relevant med tanke på hvilken type analyse som foreslås.</i></p>	N/A
<p>9.4 Forventet legemiddelbudsjett i det året med størst budsjettvirkning i de første fem år.</p>	N/A
<p>9.5 Forventet tidspunkt (måned og år) for levering av dokumentasjon til Direktoratet for medisinske produkter og/eller Sykehusinnkjøp HF.</p> <p><i>Tidspunkt må oppgis</i></p>	N/A

<h2>10 Sykdommen og eksisterende behandling</h2>	
<p>10.1 Sykdomsbeskrivelse for aktuell indikasjon</p> <p><i>Kort beskrivelse av sykdommens patofysiologi og klinisk presentasjon / symptombilde, eventuelt inkl. referanser</i></p>	<p>Anafylaksi er en akut og potensielt livstruende systemisk hypersensitivitetsreaktion udløst af immunologiske eller ikke-immunologiske mekanismer, bl.a. ved legemidler, kontrastmidler, insektstik og fødevarer.</p> <p>Indikationen omfatter anafylaktisk/anafylaktoid shock, angioødem samt allergiske og pseudoallergiske reaktioner.</p> <p>Clemastine Macure er indicert hos voksne og børn over 1 år til følgende:</p> <p>Adjuvant behandling ved anafylaktisk eller anafylaktoid sjokk og angioødem.</p> <p>Til forebygging eller behandling av allergiske eller pseudoallergiske reaksjoner, for eksempel mot kontrastmiddel.</p> <p>Symptomer:</p>

	<p>De mest alvorlige symptomer skyldes kredsløbssvigt med hypotension, kapillærlækage og/eller nedsat pumpefunktion samt respiratoriske problemer som følge af larynxødem, bronkial obstruktion eller anden påvirkning af luftvejene.</p> <p>https://www.helsebiblioteket.no/innhold/retningslinjer/pediatri/akuttveileder-i-pediatri/6.anafylaktiske-reaksjoner-og-akutte-hudlidelser/6.1-anafylaksi</p> <p>https://metodebok.no/index.php?action=topic&item=yCgj2aY2</p> <p>https://metodebok.no/index.php?action=topic&item=n7gksffS</p> <p>https://www.helsebiblioteket.no/innhold/retningslinjer/pediatri/akuttveileder-i-pediatri/6.anafylaktiske-reaksjoner-og-akutte-hudlidelser/6.2-akutt-urtikaria</p> <p>https://www.legeforeningen.no/contentassets/ede4275911c447979a93f42d1a04cbfd/norsk-veileder-i-praktisk-anafylaksihandtering.pdf</p> <p>https://pri.rn.dk/Sider/29838.aspx</p> <p>https://www.gentoftehospital.dk/DAAC/Documents/Behandlingsvejledning-DAAC-240216.pdf</p>
<p>10.2 Fagområde</p> <p><i>Angi hvilket fagområde som best beskriver metoden</i></p>	<p>Velg fagområde fra menyen:</p> <p>Immunologi</p>
<p>10.3 Kreftområde</p> <p><i>Hvis metoden gjelder fagområdet Kreftsykdommer, angi hvilket kreftområde som er aktuelt</i></p>	<p>Velg kreftområde fra menyen:</p> <p>Velg et element.</p>
<p>10.4 Dagens behandling</p> <p><i>Nåværende standardbehandling i Norge, inkl. referanse</i></p>	<p>Der findes ikke et registreret intravenøst alternativ i ATC-gruppe R06AA04. Hidtil har der været anvendt et uregistreret præparat til patienter med behov for intravenøs farmakologisk behandling.</p> <p>Det registrerede clemastine forventes at erstatte brugen af det uregistrerede præparat. Behandlingsalgoritmen forventes at forblive uændret efter introduktionen af Clemastine Macure.</p>

<p>10.5 Prognose</p> <p><i>Beskriv prognosen med nåværende behandlingstilbud, inkl. referanse</i></p>	<p>Anafylaksi er en dynamisk og progredierende akut tilstand, som i værste fald kan utvikle sig fatalt i løbet af få minutter, hvis effektiv behandling ikke iværksættes hurtigt.</p> <p>Prognosen er generelt god, når tilstanden erkendes tidligt og behandles hurtigt.</p> <p>Prognosen ved brug af registreret og uregistreret clemastine vurderes som sammenlignelig. Derfor forventes prognosen ikke at ændre sig i forbindelse med, at Clemastine Macure erstatter den uregistrerede clemastine behandling.</p> <p>https://www.legeforeningen.no/contentassets/c44026d511a64bf7b6a212a36a69e431/norsk-veileder-i-praktisk-anafylaksihandtering-oppdatt-020714.pdf</p> <p>https://www.helsebiblioteket.no/innhold/retningslinjer/pediatri/akuttveileder-i-pediatri/6.anafylaktiske-reaksjoner-og-akutte-hudlidelser/6.1-anafylaksi</p> <p>https://metodebok.no/index.php?action=topic&item=n7gksffS</p>
<p>10.6 Det nye legemiddelets innplassering i behandlingsalgoritmen</p>	<p>Clemastine Macure erstatter brugen af uregistreret clemastine på det norske marked.</p> <p>Behandlingsalgoritmen forventes at forblive uændret, selvom der nu introduceres et registrert præparat.</p>
<p>10.7 Pasientgrunnlag</p> <p><i>Beskrivelse, incidens og prevalens av pasienter omfattet av aktuell indikasjon* i Norge, inkl. referanse.</i></p>	<p>Præcise norske data for patientgrunnlaget er ikke offentlig tilgjengelig – men i en eldre norsk undersøgelse blev incidensen af akut allergi/anafylaksi estimert til 77 pr. 100.000 personer pr. år, hvilket med Norges befolkning i 2026 på 5.627.400 svarer til ca. 4.333 tilfælde årligt.</p>

<p>Antall norske pasienter antatt aktuelle for behandling med legemiddelet til denne indikasjonen.</p> <p>* Hele pasientgruppen som omfattes av aktuell indikasjon skal beskrives</p>	<p>Den samlede patientpopulation, som er omfattet af indikationen, er imidlertid bredere end anafylaksi alene, idet indikationen også inkluderer angioødem samt allergiske eller pseudoallergiske reaksjoner, eksempelvis i relation til kontrastmidler.</p> <p>Det er derfor mest korrekt at anføre, at det samlede norske patientgrundlag for den godkendte indikation ikke kan kvantifiseres præcist på baggrund af offentlige kilder.</p> <p>Clemastine Macure forventes at erstatte den eksisterende anvendelse via godkjenning, og patientpopulationen forventes at forblive uændret.</p> <p>https://www.legeforeningen.no/contentassets/c44026d511a64bf7b6a212a36a69e431/norsk-veileder-i-praktisk-anafylaksihandtering-oppdatt-020714.pdf</p> <p>https://www.ssb.no/befolkning/faktaside/befolkningen</p> <p>https://www.helsebiblioteket.no/innhold/retningslinjer/pediatri/akuttveileder-i-pediatri/6.anafylaktiske-reaksjoner-og-akutte-hudlidelser/6.1-anafylaksi</p>
---	--

11 Studiekarakteristika for relevante kliniske studier			
	Studie 1	Studie 2	Studie 3
11.1 Studie-ID <i>Studienavn, NCT-nummer, hyperlenke</i>	Hybrid application Art.10(3)	Hybrid application Art.10(3)	Hybrid application Art.10(3)
11.2 Studietype og -design	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.3 Formål	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.

11.4 Populasjon <i>Viktige inklusjons- og eksklusjonskriterier</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.5 Intervensjon (n) <i>Dosering, doseringsintervall, behandlingsvarighet</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.6 Komparator (n) <i>Dosering, doseringsintervall, behandlingsvarighet</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.7 Endepunkter <i>Primære, sekundære og eksplorative endepunkter, herunder definisjon, målemetode og ev. tidspunkt for måling</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.8 Relevante subgruppeanalyser <i>Beskrivelse av ev. subgruppeanalyser</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.

11.9 Oppfølgingstid <i>Hvis pågående studie, angi oppfølgingstid for data som forventes å være tilgjengelige for vurderingen hos Direktoratet for medisinske produkter samt den forventede/planlagte samlede oppfølgingstid for studien</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.10 Tidsperspektiv resultater <i>Pågående eller avsluttet studie? Tilgjengelige og fremtidige datakutt</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
11.11 Publikasjoner <i>Tittel, forfatter, tidsskrift og årstall. Ev. forventet tidspunkt for publikasjon</i>	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.	Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.

12 Igangsatte og planlagte studier	
12.1 Er det pågående eller planlagte studier for legemiddelet innenfor samme indikasjon som kan gi ytterligere informasjon i fremtiden? <i>Hvis ja, oppgi forventet tidspunkt</i>	Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/> Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.
12.2 Er det pågående eller planlagte studier for legemiddelet for andre indikasjoner?	Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/> Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.

13 Diagnostikk	
<p>13.1 Vil bruk av legemiddelet til anmodet indikasjon kreve diagnostisk test for analyse av biomarkør?</p> <p><i>Hvis ja, fyll ut de neste spørsmålene</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p>
<p>13.2 Er testen etablert i klinisk praksis?</p> <p><i>Hvis ja, testes pasientene rutinemessig i dag?</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Hvis ja, testes pasientene rutinemessig i dag?</p> <p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/></p>
<p>13.3 Hvis det er behov for en test som ikke er etablert i klinisk praksis, beskriv behovet inkludert antatte kostnader/ressursbruk</p>	<p>Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>

14 Andre relevante opplysninger	
<p>14.1 Har dere vært i kontakt med fagpersoner (for eksempel klinikere) ved norske helseforetak om dette legemiddelet/indikasjonen?</p> <p><i>Hvis ja, hvem har dere vært i kontakt med og hva har de bidratt med?</i></p> <p><i>(Relevant informasjon i forbindelse med rekruttering av fageksperter i Nye metoder)</i></p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>
<p>14.2 Anser leverandør at det kan være spesielle forhold ved dette legemiddelet som gjør at en innkjøpsavtale ikke kan basere seg på flat rabatt for at legemiddelet skal kunne oppfylle prioriteringskriteriene?</p> <p><i>Hvis ja, begrunn kort.</i></p> <p><i>Hvis ja, skal eget skjema fylles ut og sendes til Sykehusinnkjøp HF samtidig med at dokumentasjon til metodevurdering sendes til Direktoratet for medisinske produkter.</i></p> <p><i>Nærmere informasjon og skjema:</i> Informasjon og opplæring - Sykehusinnkjøp HF</p>	<p>Ja <input type="checkbox"/> Nei <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Klikk eller trykk her for å skrive inn tekst.</p>

14.3 Andre relevante opplysninger?	N/A
------------------------------------	-----

Informasjon om Nye metoder finnes på nettsiden nyemetoder.no