

Bestillerforum for nye metoder 15.06.2026 – protokoll

Sted: Digitalt møte / Teams
Tidspunkt: Mandag 15.06.2026 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/ Fagdirektør Per Bjørnerud Rønning
 Helse Sør-Øst RHF v Fagdirektør Ulrich Spreng
 Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad
 Helse Midt-Norge RHF 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
 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
 Sekretariatet Nye metoder v/ Enhetsleder Ellen Nilssen
 Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Barbra Schjoldager Frisvold
 Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Helene Öρθagen
 Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt
 Sekretariatet Nye metoder v/ Medisinsk rådgiver Michael Vester
 På sak 089-26. Saksbehandlere fra Direktoratet for medisinske produkter
 På sak 090-26. Saksbehandlere fra Direktoratet for medisinske produkter

Saks-nummer	Sakstittel	Beslutning
Sak 079-26	Anmodning: ID2026_018 Epkoritamab (Tepkinly) i kombinasjon med lenalidomid og rituksimab til behandling av voksne med residivert eller refraktært follikulært lymfom (FL) etter en eller flere linjer med systemisk behandling.	<p>Metode ID2026_018 Epkoritamab (Tepkinly) i kombinasjon med lenalidomid og rituksimab til behandling av voksne med residivert eller refraktært follikulært lymfom (FL).</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Beslutning 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). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>

Sak 080-26	Anmodning: ID2026_017 Teklistamab (Tecvayli) og daratumumab (Darzalex) i kombinasjon til behandling av voksne pasienter med residiverende eller refraktært multipelt myelom som har mottatt minst én tidligere behandling, inkludert lenalidomid og en proteasomhemmer, og som har vist sykdomsprogresjon på siste behandling.	<p>Metode ID2026_017 Teklistamab (Tecvayli) og daratumumab (Darzalex) i kombinasjon til behandling av voksne pasienter med residiverende eller refraktær myelomatose som har mottatt minst én tidligere behandlingslinje.</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Beslutning 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 081-26	Anmodning: ID2026_020 Pembrolizumab (Keytruda) og enfortumabvedotin (Padcev) i kombinasjon som neoadjuvant behandling etterfulgt av pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med enfortumabvedotin (Padcev) som adjuvant behandling etter radikal cystektomi for voksne pasienter med muskelinfiltrerende blærekreft som er kandidater for cisplatinbasert behandling.	<p>Metode ID2026_020 Pembrolizumab (Keytruda) og enfortumabvedotin (Padcev) i kombinasjon som neoadjuvant behandling etterfulgt av pembrolizumab (Keytruda) i kombinasjon med enfortumabvedotin (Padcev) som adjuvant behandling etter radikal cystektomi for voksne pasienter med muskelinfiltrerende blærekreft som er kandidater for cisplatinbasert behandling.</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Beslutning 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 082-26	Anmodning: ID2026_021 Durvalumab (Imfinzi) i kombinasjon med Bacillus Calmette-Guérin (BCG) til behandling av voksne med BCG naiv, høy risiko ikke muskelinvasiv blærekreft (NMIBC)	<p>Metode ID2026_021 Durvalumab (Imfinzi) i kombinasjon med Bacillus Calmette-Guérin (BCG) til behandling av voksne med BCG naiv, høy risiko ikke muskelinvasiv blærekreft (NMIBC).</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 083-26	Anmodning: ID2026_022 Datopotamab derukstekan (Datroway) som monoterapi til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resektabel eller metastatisk trippel-negativ brystkreft (TNBK) som ikke er	<p>Metode ID2026_022 Datopotamab derukstekan (Datroway) som monoterapi til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resektabel eller metastatisk trippel-negativ brystkreft (TNBK) som ikke er aktuelle for behandling med PD-1/PD-L1-hemmere.</p>

	aktuelle for behandling med PD-1/PD-L1-hemmere.	<p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Beslutning 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 084-26	Anmodning: ID2026_027 Hydrokortison (Efmody) til behandling av binyrebarkinsuffisiens hos ungdom ≥ 12 år og voksne.	<p>Metode ID2026_027 Hydrokortison (Efmody) til behandling av binyrebarkinsuffisiens hos ungdom ≥ 12 år og voksne.</p> <p>Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 085-26	Anmodning: ID2026_029 Humant normalt immunglobulin (Yimmugo) som substitusjonsterapi hos voksne, barn og ungdom (0–18 år) ved: <ul style="list-style-type: none"> • Primære immunsviktsyndromer (med nedsatt antistoffproduksjon) • Sekundær immunsvikt (SID) hos pasienter som lider av alvorlige eller tilbakevendende infeksjoner, ineffektiv antimikrobiell behandling og enten påvist spesifikk antistoffsvikt eller serum-IgG-nivå på < 4 g/L <p>Eller, som immunmodulering hos voksne, barn og ungdom (0–18 år) ved: <ul style="list-style-type: none"> • primær immun trombocytopeni, hos pasienter med høy risiko for blødning eller før operasjon for å korrigere blodplatetallet • Guillain Barré-syndrom • Kawasaki sykdom (sammen med acetylsalisylsyre) • kronisk inflammatorisk demyeliniserende polyradikulonevropati • multifokal motorisk nevropati </p>	<p>Metode ID2026_029 Humant normalt immunglobulin (Yimmugo) som substitusjonsterapi hos voksne, barn og ungdom (0–18 år) ved: <ul style="list-style-type: none"> • Primære immunsviktsyndromer (med nedsatt antistoffproduksjon) • Sekundær immunsvikt (SID) hos pasienter som lider av alvorlige eller tilbakevendende infeksjoner, ineffektiv antimikrobiell behandling og enten påvist spesifikk antistoffsvikt eller serum-IgG-nivå på < 4 g/L <p>Eller, som immunmodulering hos voksne, barn og ungdom (0–18 år) ved: <ul style="list-style-type: none"> • primær immun trombocytopeni, hos pasienter med høy risiko for blødning eller før operasjon for å korrigere blodplatetallet • Guillain Barré-syndrom • Kawasaki sykdom (sammen med acetylsalisylsyre) • kronisk inflammatorisk demyeliniserende polyradikulonevropati • multifokal motorisk nevropati </p> <p>Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> </p>

Sak 086-26	Anmodning: ID2026_033 Levotyroksinnatrium (Levothyroxine sodium Serb) ved myksødemkoma eller hypotyreose av sentral eller perifer opprinnelse hos pasienter hvor oral behandling ikke er mulig. Injeksjons-/infusjonsvæske.	<p>Metode ID2026_033 Levotyroksinnatrium (Levothyroxine sodium Serb) ved myksødemkoma eller hypotyreose av sentral eller perifer opprinnelse hos pasienter hvor oral behandling ikke er mulig. Injeksjons-/infusjonsvæske.</p> <p>Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>
Sak 087-26	Anmodning om revurdering: ID2023_077 Tofersen (Qalsody) til behandling av amyotrofisk lateral sklerose (ALS) hos voksne med en mutasjon i SOD1-genen.	<p>Metode ID2023_077 Tofersen (Qalsody) til behandling av amyotrofisk lateral sklerose (ALS) hos voksne med en mutasjon i SOD1-genen.</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Det foreligger ikke nye opplysninger som vil bidra til at det kan beregnes et sikrere estimat for kostnadseffektiviteten enn i forrige metodevurdering. Opplysningene som leverandøren viser til, vil ikke være tilstrekkelige til å endre gjeldende beslutning.</p> <p>Beslutning Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en ny metodevurdering.</p>
Sak 088-26	Oppdrag: ID2025_102 Endoskopisk ryggkirurgisk prosedyre som supplement til dagens behandling. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	<p>Metode ID2025_102 Endoskopisk ryggkirurgisk prosedyre til pasienter med skiveprolaps eller spinal stenose, som supplement til dagens behandling.</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har nedsatt en arbeidsgruppe som utarbeider den fullstendige metodevurderingen DMP fikk i oppdrag 09.02.2026. DMP kommer nå med dette forslaget til pasientpopulasjon som gjenspeiles i metodenavnet: "til pasienter med skiveprolaps eller spinal stenose, som supplement til dagens behandling."</p> <p>Beslutning Bestillerforum for nye metoder støtter forslaget til pasientpopulasjon og ber om at Direktoratet for medisinske produkter bruker den når de gjennomfører oppdraget.</p>
Sak 089-26	Oppdrag: ID2023_073 Lecanemab (Leqembi) til behandling av voksne pasienter med en klinisk diagnose av mild kognitiv svikt og mild demens på grunn av Alzheimers sykdom (tidlig Alzheimers sykdom) som er apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) ikke-bærere eller heterozygoter med bekreftet amyloid patologi. Metodevurdering fra	<p>Metode ID2023_073 Lecanemab (Leqembi) til behandling av voksne pasienter med en klinisk diagnose av mild kognitiv svikt og mild demens på grunn av Alzheimers sykdom (tidlig Alzheimers sykdom) som er apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) ikke-bærere eller heterozygoter med bekreftet amyloid patologi.</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter presenterte metodevurderingen.</p> <p>Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar informasjonen til orientering.</p>

	Direktoratet for medisinske produkter.	
Sak 090-26	Oppdrag: ID2025_051 Blodprøvebasert biomarkørtest for diagnostisering av Alzheimers sykdom. Kartlegging fra Direktoratet for medisinske produkter.	<p>Metode ID2025_051 Blodprøvebasert biomarkørtest for diagnostisering av Alzheimers sykdom</p> <p>Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har levert en kartlegging som gir en bred oversikt over et forskningsfelt i rask utvikling. Kartleggingen beskriver hvilke biomarkørtester som finnes, hvor gode testene er, hvilke analyseplattformer som trengs, status for regulatorisk godkjenning og hvordan testene brukes i Norge, Sverige og Danmark. Det forventes at kunnskapsbildet og priser endrer seg betydelig de neste årene.</p> <p>Beslutning Bestillerforum for nye metoder utkvikler kartleggingen og gir ikke oppdrag om metodevurdering.</p>
Sak 091-26	Oppdrag: ID2025_049, ID2025_050, ID2025_046, ID2025_057. 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.	<p>Metode ID2025_049 Belzutifan (Welireg) som monoterapi til behandling av voksne pasienter med avansert klarcellet nyrecellekarsinom som har progrediert etter to eller flere behandlingslinjer som inkluderte en PD-(L)1-hemmer og minst to VEGF-målrettede behandlinger</p> <p>ID2025_050 Dupilumab (Dupixent) til behandling av bulløs pemfigoid.</p> <p>ID2025_046 Depemokimab som tilleggsbehandling ved alvorlig eosinofil astma hos pasienter i alderen 18 år og eldre som er utilstrekkelig kontrollert til tross for høye doser inhalasjonskortikosteroider i tillegg til en annen astmabehandling</p> <p>ID2025_057 Depemokimab som tilleggsbehandling ved alvorlig eosinofil astma hos pasienter i alderen 12 til 17 år som er utilstrekkelig kontrollert til tross for høye doser inhalasjonskortikosteroider i tillegg til en annen astmabehandling.</p> <p>Beslutning for samtlige oppdrag:</p> <p>Kommentar/begrunnelse Leverandør har ikke levert dokumentasjon innenfor 12 måneder etter anmodningstidspunkt.</p> <p>Leverandør kan sende inn en ny anmodning dersom de ønsker en vurdering i Nye metoder.</p> <p>Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring.</p> <p>Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller</p>

		oppdraget.
Sak 092-26	Eventuelt	Sak 1. Metode: ID2020_096 Hypoglossusnervestimulering til behandling av obstruktiv søvnapné Beslutning Bestillerforum for nye metoder ber Direktoratet for medisinske produkter om å lage et notat som oppdaterer kunnskapsstatus for metoden og ber om at notatet blir lagt frem for Bestillerforum. Det skal innhentes innspill fra fagpersoner.