

AVTALER OM BRUK AV LEGEMIDLER FØR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE (LEGEMIDLER MED GODKJENT COMPASSIONATE USE PROGRAM ELLER COMPASSIONATE USE NAMED PATIENT)

Sist oppdatert: 01.09.2025

compassionateuse@sykehusinnkjop.no

Gjeldende avtaler om bruk av legemidler før markedsføringstillatelse (MT)

Virkestoff	Indikasjon	Avtale inngått
Obnitix	Individual Patients with steroid refractory Acute Graft-versus Host Disease following Allogeneic Hematopoietic Stem Cell Transplantation	01.09.2025 Gjelder for Oslo Universitetssykehus og Haukeland Universitetssjukehus
Belzutifan (Welireg)	Voksne pasienter med von Hippel-Lindaus sykdom som trenger behandling for assosiert, lokalisert nyrecellekarsinom (RCC), hemangioblastomer i sentralnervesystemet (CNS) eller nevroendokrine tumorer i bukspyttkjertelen (pNET), når andre etablerte behandlinger ikke kan brukes eller ikke har ønsket effekt.	07.07.2025 Pasienter kan inkluderes ut måneden legemidlet får en beslutning i Beslutningsforum.
Belantamab mafodotin	Voksne pasienter med myelomatose i kombinasjon med enten bortezomib/dexametason eller pomalidomid/dexametason hos pasienter som har hatt mellom én til tre tidligere behandlingslinjer.	01.03.2025 Pasienter kan inkluderes frem til legemidlet er innført i Nye Metoder.
Mirvetuximab soravtansine-gynx (Elahere)	Platinum-resistant, advanced high-grade epithelial ovarian, primary peritoneal, or fallopian tube cancers with high folate receptor-alpha expression and prior treatment with one to three prior systemic treatment regimens.	15.01.2025
Teplizumab (TzielD)	TZIELD er indisert for å forsinke utbruddet av stadium 3 type 1 diabetes hos voksne og pediatriske pasienter 8 år og eldre med stadium 2 type 1 diabetes.	01.01.2025
Belumosudil (Rezurock)	Graft versus host disease (GVHD) hos pasienter 12 år og eldre etter minst 2 linjer med systemisk behandling.	01.12.2024
Sotatercept	Voksne med pulmonal arteriell hypertensjon (PAH) (idiopatisk, arvelig, medikamentindusert, som skyldes bindevevssykdommer - assosiert eller medfødt hjertesykdom etter shuntkorreksjon), som har uttømt alle andre PAH-spesifikke medisinske alternativer, og som har ikke mulighet til å være med i kliniske studier med sotatercept.	31.10.2024
Sipavibart	Anti-SARS-CoV-2 monoklonalt antistoff AZD3152	01.06.2024

Ved spørsmål om avtalene eller ønske om å etablere avtale for bruk av legemidler før MT, kontakt Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler; compassionateuse@sykehusinnkjop.no
Dette gjelder både for leverandører og helseforetak.

Avtaler som ikke lenger inkluderer nye pasienter (kan være pågående for allerede inkluderte pasienter)

Virkestoff	Indikasjon	kommentar
Erdafitinib	metastaserende urotelialkarsinom med FGFR genetiske endringer	14.5.2020 Nye pasienter kan inkluderes fram til 31.12.2024
Tofersen	Amyotrofisk lateral sklerose (ALS) hos voksne som har en bekreftet mutasjon av superoksid dismutase 1 (SOD1) genet.	Inklusjonsperioden er lukket.
Savolitinib	Inklusjonskriterier er endret til: Pasienter med lokalavansert eller metastatisk NSCLC (ikke-småcellet lungekreft) med aktiverende MET ekson 14-skiping mutasjoner som har progrediert på standardbehandling	Inklusjonsperioden ble lukket 03.10.2024.
Momelotinib	Treatment of anemic adult myelofibrosis patients with splenomegaly or symptoms who do not benefit from or who are not suitable for approved standard therapies, do not qualify for ongoing momelotinib clinical trials, and have no suitable alternative treatment options.	Inklusjonsperioden ble lukket 01.10.2024.
Tazemetostat	Flere	27.1.2023 Avtale for legemiddel med kort forventet behandlingsvarighet.
Elranatamab	Relapsed and refractory multiple myeloma, failed at least 3 prior lines of treatment	Avtale for legemiddel med kort forventet behandlingsvarighet.
Epcoritamab	Flere	Avtale for legemiddel med kort forventet behandlingsvarighet.
Talquetamab	Relapsed and refractory multiple myeloma	Avtale for legemiddel med kort forventet behandlingsvarighet.
Mobocertinib	lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft med EGFR exon 20-mutasjon, som har fått minst en tidligere terapi for lokalavansert eller metastatisk sykdom.	MT-søknad er trukket
Glofitamab	pasienter med behandlingsresistent/ tilbakevendende diffust storcellet B-celle lymfom (R/R DLBCL), transformert follikulært lymfom (trFL) og primært mediastinalt B-celle lymfom (PMBCL).	MT 07.07.2023
Maribavir	post-transplant Cytomegalovirus infection and/or disease	
Teclistamab	Residiverende og refraktær myelomatose	
Mosunetuzumab	behandlingsresistent/ tilbakevendende follikulært lymfom	

Naporafenib	Histologisk bekreftet uresektebar eller metastatisk kutant melanom med NRAS mutasjon.	Leverandør har begrenset inklusjonsperioden til inntil 3 måneder fra avtalens inngåelse
Veliparib	Patient with Solid Tumor Malignancy	Leverandør har begrenset inklusjonsperioden til inntil 6 måneder fra avtalens inngåelse
Aducanumab	Patients with mild cognitive impairment due to Alzheimer's disease (AD) and mild AD	MT-søknad trukket
Tebentafusp	HLA-A*02:01 positive patients with unresectable or metastatic uveal melanoma (mUM)	
Tepotinib	flere	
Sotorasib	Pathologically documented, locally advanced and unresectable or metastatic NSCLC, with KRAS p.G12C mutation	
Pevonedistat	høyrisiko myelodysplastisk syndrom eller lavblast akutt myelogen leukemi.	CUP avsluttet 6.9.2021
Selinexor	Behandlingsrefraktær myelomatose i kombinasjon med deksametason til voksne pasienter.	
Avapritinib	a) ikke-resektebar eller metastatisk GIST, b) advSM eller SSM, eller c) en annen tumortype med mutasjon(er) i exon 17 av KIT-genet eller i exon 18 av PDGFR α -genet.	
Polatuzumab vedotin	Treatment of mature B cell lymphomas	