

Bestillerforum for nye metoder 24.08.2026 – protokoll

Sted: Digitalt møte / Teams

Tidspunkt: Mandag 24.08.2026 kl. 10:00- 11:45

Deltakere

Beslutningstakere

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 Rønning

Helse Sør-Øst RHF v/ Fagdirektør Ulrich Spreng

Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad

Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang

Andre deltakere

Folkehelseinstituttet v/ Fagdirektør Hilde Risstad

Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn

Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Anette Grøvan

Direktoratet for medisinske produkter v/ fung. enhetsleder Carolin Hagen

Direktoratet for strålevern og atomsikkerhet v/ Fagdirektør Eva Friberg

Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagsjef Christina Sivertsen

Helse Sør-Øst RHF, v/ Prosjektdirektør Ole Tjomsland

Helse Vest RHF v/ Rådgiver Rebecca Kongsvik

Helse Nord RHF v/ Seniorrådgiver André Engesland

Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Ingvild Klevan

Brukerrepresentant Linda Haugland

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 Öorthagen

Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt

Sekretariatet Nye metoder v/ Medisinsk rådgiver Michael Vester

Saksliste

Saksnummer	Sakstittel	Beslutninger
Sak 093-26	Anmodning: ID2026_025 Lisokabtagen maraleucel (Breyanzi) til behandling av voksne med relapsert eller refraktært mantelcellelymfom (MCL) etter minst to linjer med systemisk behandling, inkludert en Brutons tyrosinkinase (BTK)-hemmer.	Metode ID2026_025 Lisokabtagen maraleucel (Breyanzi) til behandling av voksne med relapsert eller refraktært mantelcellelymfom (MCL) etter minst to linjer med systemisk behandling, inkludert en Brutons tyrosinkinase (BTK)-hemmer. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.

		Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 094-26	Anmodning: ID2026_026 Afikamten (Myqorzo) som behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter.	Metode ID2026_026 Afikamten (Myqorzo) som behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. National Institute for Health and Care Excellence (NICE) i England har vurdert at afikamten sannsynligvis er like effektiv som mavakamten basert på indirekte sammenligninger. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 095-26	Anmodning: ID2024_051 Sipavibart (Kavigale) som preeksponeringsprofylakse av covid-19 hos voksne og ungdom i alderen 12 år og eldre som veier minst 40 kg og er immunkompromittert på grunn av en medisinsk tilstand eller immundempende behandling.	Metode ID2024_051 Sipavibart (Kavigale) som preeksponeringsprofylakse av covid-19 hos voksne og ungdom i alderen 12 år og eldre som veier minst 40 kg og er immunkompromittert på grunn av en medisinsk tilstand eller immundempende behandling. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 096-26	Anmodning: ID2017_001 Nusinersen (Spinraza) til behandling av spinal muskelatrofi (SMA) hos barn - ny styrke/doseringsregime.	Metode ID2017_001 Nusinersen (Spinraza) til behandling av spinal muskelatrofi (SMA) hos barn – ny styrke/doseringsregime. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 097-26	Anmodning: ID2020_031 Nusinersen (Spinraza) til behandling av spinal muskelatrofi (SMA) hos voksne pasienter - ny styrke/doseringsregime.	Metode ID2020_031 Nusinersen (Spinraza) til behandling av spinal muskelatrofi (SMA) hos voksne pasienter - ny styrke/doseringsregime. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.

		Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 098-26	Anmodning: ID2019_136 Nintedanib (Ofev) til behandling av andre kronisk fibroserende interstitielle lungesykdommer med en progressiv fenotype hos voksne (ikke-IPF PF-ILD). Indikasjonsutvidelse til barn og ungdom $\geq 6-17$ år.	Metode ID2019_136 Nintedanib (Ofev) til behandling av kronisk fibroserende interstitielle lungesykdommer med en progressiv fenotype hos voksne. Indikasjonsutvidelse til barn og ungdom $\geq 6-17$ år. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 099-26	Anmodning (oppdatert versjon): ID2025_076 Nerandomilast (Jascayd) til behandling av idiopatisk lungefibrose (IPF) hos voksne.	Metode ID2025_076 Nerandomilast (Jascayd) til behandling av idiopatisk lungefibrose (IPF) hos voksne. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Metodevurderingen skal ta utgangspunkt i hele den godkjente indikasjonen. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 100-26	Anmodning (oppdatert versjon): ID2025_077 Nerandomilast (Jascayd) til behandling av kroniske fibroserende interstitielle lungesykdommer (ILD) med en progressiv fenotype hos voksne.	Metode ID2025_077 Nerandomilast (Jascayd) til behandling av kroniske fibroserende interstitielle lungesykdommer (ILD) med en progressiv fenotype hos voksne. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Metodevurderingen skal ta utgangspunkt i hele den godkjente indikasjonen. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.

Sak 101-26	Anmodning: ID2018_130 Risankizumab (Skyrizi) til behandling av moderat til alvorlig plakkpsoriasis hos voksne som er kandidater for systemisk behandling. Indikasjonsutvidelse til barn og ungdom fra 6 års alder.	Metode ID2018_130 Risankizumab (Skyrizi) til behandling av moderat til alvorlig plakkpsoriasis hos voksne som er kandidater for systemisk behandling. Indikasjonsutvidelse til barn og ungdom fra 6 års alder. Kommentar/begrunnelse Behandlingen er allerede innført til behandling av moderat til alvorlig plakkpsoriasis hos voksne. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 102-26	Anmodning: ID2026_032 Klemastin (Clemastine Macure) til behandling av voksne og barn over 1 år: -Som adjuvant behandling ved anafylaktisk eller anafylaktoid sjokk og angioødem. -Til forebygging eller behandling av allergiske eller pseudoallergiske reaksjoner, for eksempel mot kontrastmiddel.	Metode ID2026_032 Klemastin (Clemastine Macure) til behandling av voksne og barn over 1 år: -Som adjuvant behandling ved anafylaktisk eller anafylaktoid sjokk og angioødem. -Til forebygging eller behandling av allergiske eller pseudoallergiske reaksjoner, for eksempel mot kontrastmiddel. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 103-26	Anmodning: ID2026_024 Filgotinib (Jyseleca) for behandling av: - aktiv ikke-radiografisk aksial spondyloartritt (nr-axSpA) hos voksne med objektive tegn på inflammasjon, dokumentert ved forhøyet C-reaktivt protein (CRP) og/eller magnetisk resonanstomografi (MR), som har hatt utilstrekkelig respons på eller ikke tåler ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs). -aktiv ankyloserende spondylitt (radiografisk aksial spondyloartritt) (r-axSpA) hos voksne som har hatt utilstrekkelig respons på eller ikke tåler konvensjonell behandling.	Metode ID2026_024 Filgotinib (Jyseleca) for behandling av: - aktiv ikke-radiografisk aksial spondyloartritt (nr-axSpA) hos voksne med objektive tegn på inflammasjon, dokumentert ved forhøyet C-reaktivt protein (CRP) og/eller magnetisk resonanstomografi (MR), som har hatt utilstrekkelig respons på eller ikke tåler ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs). -aktiv ankyloserende spondylitt (radiografisk aksial spondyloartritt) (r-axSpA) hos voksne som har hatt utilstrekkelig respons på eller ikke tåler konvensjonell behandling Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 104-26	Tre anmodninger med Serplulimab (Hetronifly): - ID2026_037 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med karboplatin og pemetreksed er indisert til førstelinjehandling av voksne pasienter med ikke-plateepitel- ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) uten EGFR-, ALK- eller -positive mutasjoner, som har lokalavansert NSCLC som ikke-	Metode ID2026_037 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med karboplatin og pemetreksed er indisert til førstelinjehandling av voksne pasienter med ikke-plateepitel- ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) uten EGFR-, ALK- eller -positive mutasjoner, som har lokalavansert NSCLC som ikke

	plateepitel- ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) uten EGFR-, ALK- eller -positive mutasjoner, som har lokalavansert NSCLC som ikke er kandidater for kirurgi eller radioterapi, eller metastatisk NSCLC. - ID2026_038 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med fluoropyrimidin- og platinabasert kjemoterapi er indisert til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resekterbart, lokalavansert, residiverende eller metastatisk øsofagealt plateepitelkarsinom (OSCC) med tumorer som uttrykker PD-L1 med en CPS ≥ 5. - ID2026_039 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med karboplatin og nab-paklitaksel er indisert til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resekterbart, lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet plateepitelkarsinom i lungene (plateepitel-NSCLC).	er kandidater for kirurgi eller radioterapi, eller metastatisk NSCLC. Kommentar/begrunnelse Leverandør har registrert legemiddelet i ordningen "Forenklet vurdering av PD-(L)1-legemidler". Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. *** Metode ID2026_038 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med fluoropyrimidin- og platinabasert kjemoterapi er indisert til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resekterbart, lokalavansert, residiverende eller metastatisk øsofagealt plateepitelkarsinom (OSCC) med tumorer som uttrykker PD-L1 med en CPS ≥ 5. Kommentar/begrunnelse Leverandør har registrert legemiddelet i ordningen "Forenklet vurdering av PD-(L)1-legemidler". Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. *** Metode ID2026_039 Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med karboplatin og nab-paklitaksel er indisert til førstelinjebehandling av voksne pasienter med ikke-resekterbart, lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet plateepitelkarsinom i lungene (plateepitel-NSCLC). Kommentar/begrunnelse Leverandør har registrert legemiddelet i ordningen "Forenklet vurdering av PD-(L)1-legemidler". Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 105-26	Legemidler til forebygging av nedre luftveissykdom forårsaket av respiratorisk syncytialvirus (RSV): - Anmodning: ID2026_043 Nirsevimab (Beyfortus) for forebygging av respiratorisk syncytialt virus (RSV) sykdom i nedre luftveier hos nyfødte og	Metode ID2026_043 Nirsevimab (Beyfortus) for forebygging av respiratorisk syncytialt virus (RSV) sykdom i nedre luftveier hos nyfødte og spedbarn i løpet av deres første RSV-sesong. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet. I tillegg til anmodningen om vurdering foreligger det et forslag om å utvide definisjonen av høyrisikopasienter.

	spedbarn i løpet av deres første RSV-sesong. - Anmodning: ID2026_044 Nirsevimab (Beyfortus) for forebygging av respiratorisk syncytialt virus (RSV) sykdom i nedre luftveier hos barn opptil 24 måneders alder som fortsatt er sårbare for alvorlig RSV-sykdom gjennom sin andre RSV-sesong. - Forslag: 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. Forslag om utvidelse av pasientgruppen.	Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Prisnotatet skal belyse kostnadene ved å bruke både dagens avgrensning av høyrisikopasienter og den foreslåtte definisjonen. *** Metode ID2026_044 Nirsevimab (Beyfortus) for forebygging av respiratorisk syncytialt virus (RSV) sykdom i nedre luftveier hos barn opptil 24 måneders alder som fortsatt er sårbare for alvorlig RSV-sykdom gjennom sin andre RSV-sesong. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Prisnotatet skal belyse kostnadene ved å bruke både dagens avgrensning av høyrisikopasienter og den foreslåtte definisjonen. *** Metode 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. Beslutning Bestillerforum for nye metoder ber Sykehusinnkjøp HF om å utarbeide et prisnotat. Prisnotatet skal belyse kostnadene ved å bruke både dagens avgrensning av høyrisikopasienter og den foreslåtte definisjonen.
Sak 106-26	Forslag: ID2026_028 Immunterapi til behandling ved PD-L1-positiv anaplastisk skjoldbruskkjertelkreft ved inoperabel lokalavansert eller fjernmetastatisk sykdom	Metode ID2026_028 Immunterapi til behandling ved PD-L1-positiv anaplastisk skjoldbruskkjertelkreft ved inoperabel lokalavansert eller fjernmetastatisk sykdom. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 107-26	Forslag om revurdering: ID2022_103 Selperkatinib	Metode ID2022_103 Selperkatinib (Retsevmo) til behandling av voksne og ungdom fra 12 år med

	(Retsevmo) til førstelinjebehandling av voksne og ungdom fra 12 år med avansert RET-mutert medullær skjoldbruskkjertelkreft.	avansert RET-mutert medullær skjoldbruskkjertelkreft (MTC). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, uten en helseøkonomisk analyse, gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 108-26	Forslag om revurdering: ID2023_041 Selperkatinib (Retsevmo) til førstelinjebehandling av voksne og ungdom fra 12 år med avansert RET-fusjonspositiv skjoldbruskkjertelkreft.	Metode ID2023_041 Selperkatinib (Retsevmo) til behandling av voksne og ungdom fra 12 år med avansert RET-fusjonspositiv skjoldbruskkjertelkreft som er radioaktivt jod-refraktær (dersom radioaktivt jod er aktuelt). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, uten en helseøkonomisk analyse, gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 109-26	Anmodning om revurdering: ID2022_044 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt som har hatt utilstrekkelig respons, mistet respons eller er intolerante mot enten konvensjonell behandling eller et biologisk legemiddel.	Metode ID2022_044 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv ulcerøs kolitt som har hatt utilstrekkelig respons, mistet respons eller er intolerante mot enten konvensjonell behandling eller et biologisk legemiddel. Beslutning Saken utsettes.
Sak 110-26	Metodevarsel: ID2026_023 Magnetisk resonans (MR)-veiledet stråleterapi (MRgRT) til behandling av kreft.	Metode ID2026_023 Magnetisk resonans (MR)-veiledet stråleterapi (MRgRT) til behandling av kreft. Kommentar/begrunnelse Innspill peker i retning at det på nåværende tidspunkt er begrenset dokumentasjonsgrunnlag

		for bruken av MRgRT og at pasientpopulasjonen er liten. Beslutning Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering. Bestillerforum minner om at alle innkjøp og anskaffelser til spesialisthelsetjenesten skal følge gjeldende regelverk og være i tråd med de prioriteringskriteriene som Stortinget har vedtatt.
Sak 111-26	Metode: ID2022_018 Ketamin ved behandlingsresistent depresjon. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	Metode ID2022_018 Ketamin ved behandlingsresistent depresjon. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet. Det er fortsatt betydelig usikkerhet rundt langtidseffektene ved behandlingen. Beslutning Bestillerforum for nye metoder minner om de begrensinger som er gitt i beslutningen fra Beslutningsforum for nye metoder (25.08.2025).
Sak 112-26	Oppdrag: ID2025_109 DynamX koronarstent (implantat) til perkutan koronar intervensjon (PCI). Notat fra Direktoratet for medisinske produkter	Metode ID2025_109 DynamX bioadapter (implantat) til perkutan koronar intervensjon (PCI). Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet. Beslutning Bestillerforum for nye metoder justerer navnet på metoden og innretningen på oppdraget til ID2025_109 DynamX bioadapter (implantat) til perkutan koronar intervensjon (PCI).
Sak 113-26	Oppfølging: ID2023_037 Metoksyfluran (Penthrox) som akutt smertelindring ved moderate til sterke smerter som følge av traume hos pasienter ≥6 år som er ved bevissthet.	Metode ID2023_037 Metoksyfluran (Penthrox) som akutt smertelindring ved moderate til sterke smerter som følge av traume hos pasienter ≥6 år som er ved bevissthet. Kommentar/begrunnelse Sekretariatet for Nye metoder har opplyst saken i saksnotatet. Bestillerforum for nye metoder ser ikke behov for en ny metodevurdering. Beslutning Bestillerforum for nye metoder ber Sykehusinnkjøp HF om å gjenoppta forhandlingene med leverandør og utarbeide et prisnotat.

Sak 114-26	Oppdrag: ID2022_143, ID2023_057, ID2024_024, ID2025_058, ID2025_063, ID2025_064. 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.	Metode ID2022_143 Ravulizumab (Ultomiris) - Behandling av voksne pasienter med neuromyelitis optica spektrumforstyrrelse (NMOSD) som er positive for antistoffer mot akvaporin-4 (AQP4) ID2023_057 Zilukoplan (Zilbrysq) som tillegg til standardbehandling for behandling av generalisert myasthenia gravis (generalisert MG) hos voksne som er anti-acetylkolinreseptor (AChR)-antistoffpositive. ID2024_024 Elafibranor (Iqirvo) til behandling av primær biliær kolangitt (PBC), enten i kombinasjon med ursodeoksykolsyre (UDCA) hos voksne med utilstrekkelig respons på UDCA, eller som monoterapi hos pasienter som ikke tolererer UDCA. ID2025_058 Resmetirom (Rezdiffra) i kombinasjon med kosthold og trening for behandling av voksne med ikke-cirrhrotisk metabolsk dysfunksjonsassosiert steatohepatitt (MASH) med moderat til fremskreden leverfibrose (fibroestadium F2 til F3). ID2025_063 Oktreotid (Oczyesa) - Vedlikeholdsbehandling hos voksne med akromegali som har respondert å og tolerert behandling med somatostatinanaloger. Depotinjeksjon. ID2025_064 Depemokimab som tilleggsbehandling til intranasale kortikosteroider til behandling av voksne med alvorlig kronisk rhinosinussitt med nesepolypper (CRSwNP) hvor behandling med systemiske kortikosteroider og/eller kirurgi ikke gir tilstrekkelig sykdomskontroll. Beslutning til ID2022_143, ID2023_057, ID2024_024, ID2025_058, ID2025_064: Kommentar/begrunnelse Leverandør har ikke levert dokumentasjon innenfor 12 måneder etter anmodningstidspunkt. Leverandør kan sende inn en ny anmodning dersom de ønsker en vurdering i Nye metoder. Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsetvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring.
------------	---	--

		Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget. *** Beslutning til ID2025_063 Kommentar/begrunnelse Leverandør har levert inn et pristilbud. Beslutning Bestillerforum for nye metoder opprettholder oppdraget om prisnotat.
Sak 115-26	Eventuelt	