

Møtedato: 22.09.2025

Vår ref.:
25/00029

Saksbehandlere/dir.tlf.:
Sjur Aulesjord Olsen / 98 42 14 82
Roya Ghobadi/913 04 388

Sak 136 - 2025 Godkjenning av innkalling og saksliste

Beslutningsforum for nye metoder inviteres til å beslutte følgende saksliste for møte den 22.september 2025.

Saksnr.	Sakstittel
Sak 136-2025	Godkjenning av innkalling og saksliste
Sak 137-2025	Godkjenning av protokoll fra møte i Beslutningsforum for nye metoder, den 25. 08 2025
Sak 138-2025	ID2018_020: Damoktokog alfa pegol (Jivi) til behandling og profylakse av blødning hos tidligere behandlede pasienter ≥ 7 år med hemofili A (medfødt faktor VIII-mangel).
Sak 139-2025	ID2021_087: Akalabrutinib (Calquence) som monoterapi, eller i kombinasjon med antiCD20-antistoff til behandling av eldre, svakere pasienter uten 17p-delesjon/TP53-mutasjon, med tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukemi (KLL) – ny pris
Sak 140-2025	ID2022_004: Teduglutid (Revestive) til behandling av pasienter i alderen 4 måneder korrigert gestasjonsalder og eldre med kort tarm-syndrom («short bowel syndrome», SBS). Pasienter bør være stabile etter en periode med intestinal adaptasjon etter kirurgi.
Sak 141-2025	ID2022_042: Tabelekleucel (Ebvallo) til behandling av voksne og pediatriske pasienter fra 2 år og eldre med tilbakefall av eller refraktær Epstein-Barr-virus-positiv post-transplantasjonslymfoproliferativ sykdom (EBV+ PTLD) som har fått minst én tidligere behandling. For pasienter som har gjennomgått solid organtransplantasjon inkluderer tidligere behandling kjemoterapi, med mindre kjemoterapi er uegnet.
Sak 142-2025	ID2022_060: Maraliksibat (Livmarli) til behandling av kolestatisk kløe hos pasienter med Alagilles syndrom (ALGS) i alderen 2 måneder og eldre.
Sak 143-2025	ID2022_069: Vadadustat (Vafseo) til behandling av symptomatisk anemi i forbindelse med dialyseavhengig kronisk nyresykdom (CKD) hos voksne – ny pris
Sak 144-2025	ID2023_093: Venetoklaks (Venclyxto) i kombinasjon med anti-CD20-antistoff til behandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukemi (KLL) og som ikke har del(17p)/TP53 eller del(11q).
Sak 145-2025	ID2024_003: Inebilizumab (Uplizna) som monoterapi for behandling av voksne pasienter med neuromyelitis opticaspektrumforstyrrelser (NMOSD) som er anti-akvaporin-4 immunglobulin G (AQP4-IgG)-seropositive

Sak 146-2025	ID2024_025: Zolbetuximab (Vyloy) i kombinasjon med fluoropyrimidin- og platinaholdig kjemoterapi, til førstelinjebehandling av voksne pasienter med lokalavansert inoperabel eller metastatisk HER2- negativ adenokarsinom i ventrikkel eller gastroøsofageal overgang (GEJ), hvor tumorene er Claudin (CLDN) 18.2-positive.
Sak 147-2025	ID2024_064: Garadacimab (Andembry) til rutinemessig forebygging av tilbakevendende anfall av arvet angioødem (HAE) hos voksne pasienter og barn som er 12 år og eldre.
Sak 148-2025	ID2024_074: Mirikizumab (Omvoh) til voksne pasienter med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, tappt respons på, eller er intolerante for enten konvensjonell behandling eller biologiske legemidler – ny pris
Sak 149 -2025	ID2025_010: Risdiplam (Evrysdi) til behandling av 5q spinal muskelatrofi (SMA) for barn fra 2 år med kroppsvekt ≥ 20 kg, med en klinisk diagnose av type 1, type 2 eller type 3a SMA (tablettformulering)
Sak 150-2025	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
Sak 151-2025	ID2025_032: Nivolumab (Opdivo) – subkutan formulering til bruk på alle innførte indikasjoner som gis hver andre eller fjerde uke, som monoterapi, i vedlikeholdsfasen etter kombinasjon med ipilimumab (Yervoy), i kombinasjon med kjemoterapi og i kombinasjon med kabozantinib.
Sak 152-2025	ID2025_039: Darolutamid (Nubeqa) til behandling av voksne menn med metastatisk hormonsensitiv prostatakreft (mHSPC) i kombinasjon med androgen deprivasjonsbehandling
Sak 153-2025	Orienteringssak - Rullering brukerrepresentanter
Sak 154-2025	Eventuelt

Oslo, 15. september 2025

Terje Rootwelt
administrerende direktør