

## Bestillerforum for nye metoder 21.09.2026 – protokoll

**Sted:** Digitalt møte / Teams

**Tidspunkt:** Mandag 21.09.2026 kl. 10:00- 11:30

### 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/ Seniorrådgiver Kirsti Hjelme

Direktoratet for medisinske produkter v/ fung. enhetsleder Carolin Hagen

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

Sekretariatet Nye metoder v/ Enhetsleder Ellen Nilsen

Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Barbra Schjoldager Frisvold

Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Helene Örthagen

Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt

Sekretariatet Nye metoder v/ Medisinsk rådgiver Michael Vester

### Saksliste

| Saks-nummer | Sakstittel                                                                                                                                                                            | Beslutning                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sak 116-26  | Anmodning: ID2026_031<br>Onasemnogenabeparvovek (Itvisma) til behandling av 5q spinal muskelatrofi (SMA) med en bi-allelisk mutasjon i SMN1-genet, hos pasienter fra 2 år og oppover. | <b>Metode</b> ID2026_031<br>Onasemnogenabeparvovek (Itvisma) til behandling av 5q spinal muskelatrofi (SMA) med en bi-allelisk mutasjon i SMN1-genet, hos pasienter fra 2 år og oppover.<br><br><b>Kommentar/begrunnelse</b><br>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.<br><br>Relativ effekt og sikkerhet er vurdert i den felles europeiske metodevurderingen (JCA) |

|            |                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                                                                                                                                                                                                                                    | <p>og der ble det ikke vist mereffekt sammenlignet med dagens behandling (se Joint clinical assessment report on onasemnogene abeparvovec (Itvisma) - Public Health)</p> <p><b>Beslutning</b><br/>En metodevurdering, med en forenklet helseøkonomisk analyse (kostnadssammenligning), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>                                                                                                                                                                                |
| Sak 117-26 | Anmodning: ID2023_043<br>Avapritinib (Ayvakyt) til behandling av voksne pasienter med indolent systemisk mastocytose (ISM) med moderate til alvorlige symptomer som ikke er tilstrekkelig kontrollert med symptomatisk behandling. | <p><b>Metode</b> ID2023_043 Avapritinib (Ayvakyt) til behandling av voksne pasienter med indolent systemisk mastocytose (ISM) med moderate til alvorlige symptomer som ikke er tilstrekkelig kontrollert med symptomatisk behandling.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte analyse), gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> |
| Sak 118-26 | Anmodning: ID2026_002<br>Denecimig som profylaktisk behandling av blødningsepisoder hos pasienter med hemofili A med inhibitorer mot FVIII.                                                                                        | <p><b>Metode</b> ID2026_002 Denecimig (Frehemgo) som profylaktisk behandling av blødningsepisoder hos pasienter med hemofili A med inhibitorer mot FVIII.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>En spesialistgruppe i Sykehusinnkjøp HF har gjort en tidlig faglig vurdering av sammenlignbarhet: Basert på tilgjengelig dokumentasjon pr 18.08.2026 vurderes legemiddelet Mim8 (denecimig) til aktuell indikasjon å ha sammenlignbar effekt som Hemlibra (emicizumab) for hovedparten av pasientene.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>                                                      |

|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sak 119-26 | Forslag: ID2026_030 Miglustat ved juvenil nevronal ceroid lipofuscinoses (CLN3 sykdom).                                                                                                                                                                                                | <p><b>Metode</b> ID2026_030 Miglustat ved juvenil nevronal ceroid lipofuscinoses (CLN3 sykdom).</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Saken utsettes - Bestillerforum for nye metoder ber om en oppdatert egnethetsvurdering til kommende møte.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| Sak 120-26 | Anmodning om revurdering: ID2022_044 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av voksne pasienter 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. | <p><b>Metode</b> ID2022_044 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av voksne pasienter 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.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.</p>                                                                |
| Sak 121-26 | Forslag: ID2022_044 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av akutt alvorlig ulcerøs kolitt (Acute Severe Ulcerative Colitis, ASUC)                                                                                                                                                      | <p><b>Metode</b> ID2026_054 Upadacitinib (Rinvoq) til behandling av akutt alvorlig ulcerøs kolitt (Acute Severe Ulcerative Colitis, ASUC).</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Forslaget gjelder off-label bruk.</p> <p>Det foreligger ikke klinisk dokumentasjon som er egnet til en metodevurdering. Det er flere pågående randomiserte, kontrollerte kliniske studier.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.</p> |
| Sak 122-26 | Anmodning medisinsk utstyr: ID2026_049 iAluRil Prefill (natriumhyaluronat 1,6 % + kondroitinsulfat 2,0 %, intravesikal instillasjon) ved BCG-indusert cystitt under behandling for ikke-muskelinvasiv blærekreft (NMIBC)                                                               | <p><b>Metode</b> ID2026_049 iAluRil Prefill (natriumhyaluronat 1,6 % + kondroitinsulfat 2,0 %, intravesikal instillasjon) ved BCG-indusert cystitt under behandling for ikke-muskelinvasiv blærekreft (NMIBC) og ved strålecystitt etter bekkenstråling.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p>                                                                                                                                                                                                  |

|            |                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            | og ved strålecystitt etter bekkenstråling.                                                                                                                                                                                                     | <p>For spesialisthelsetjenesten foreligger det allerede en innkjøpsavtale og de samlede budsjettkonsekvensene vurderes som begrensede.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.</p>                                                                                                                                       |
| Sak 123-26 | <p>Metode: ID2021_029 Daratumumab (Darzalex) i kombinasjon med syklofosamid, bortezomib og deksametason til behandling av voksne med nydiagnostisert systemisk lettkjede (AL)-amyloidose. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.</p> | <p><b>Metode</b> ID2021_029 Daratumumab (Darzalex) i kombinasjon med syklofosamid, bortezomib og deksametason til behandling av voksne med nydiagnostisert systemisk lettkjede (AL)-amyloidose.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> |
| Sak 124-26 | <p>Metode: ID2020_096 Hypoglossus-nervestimulering som behandling av obstruktiv søvnapné. Oppfølging av beslutning fra Bestillerforum fra (sak under Eventuelt) fra 15.06.2026. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.</p>           | <p><b>Metode</b> ID2020_096 Hypoglossus-nervestimulering som behandling av obstruktiv søvnapné.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i saksnotatet. Det er fortsatt svært begrenset evidens for nytte.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.</p>            |
| Sak 125-26 | Eventuelt                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |