

Bestillerforum for nye metoder 22.09.2025 - protokoll

Sted: Digitalt møte.

Tidspunkt: Mandag 29.2025 kl. 10:00-11:45

Deltakere i møtet:

Helse Sør-Øst RHF v/ Leder av Bestillerforum, Fagdirektør Ulrich Spreng
Helse Midt-Norge RHF v/ Fagdirektør Trude Basso
Helse Vest RHF v/ Fagdirektør Bjørn Egil Vikse
Helse Nord RHF v/ Fung. fagdirektør Synøve Kalstad
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang
Folkehelseinstituttet v/ Avdelingsdirektør Hilde Rissstad
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Martin Lerner
Direktoratet for medisinske produkter v/prosjektleder Ida-Kristin Ørjasæter Elvsaa (sak 148-25)
Direktoratet for medisinske produkter v/ Vida Hamidi (sak 148-25)
Direktoratet for medisinske produkter v/ Fawaz Chaudhry (sak 148-25)
Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagsjef Anne Marthe Ringerud
Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagrådgiver Christina Sivertsen
Direktoratet for strålevern og atomsikkerhet, v/ Fagdirektør Eva Friberg
Helse Nord RHF v/ Seniorrådgiver André Engesland
Helse Midt-Norge RHF v/ Seniorrådgiver Ingvild Klevan
Helse Vest RHF v/ Rådgiver Marianne Saugestad
Helse Sør-Øst RHF, v/ Prosjektdirektør Ole Tjomsland
Brukerrepresentant Henrik Aasved
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 Örtthagen
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt

Velkommen v/leder av Bestillerforum for nye metoder, fagdirektør Ulrich Spreng.

Saksnummer	Sakstittel	Beslutning
Sak 126-25	Protokoll fra møte 25.08.2025.	Beslutning Protokollen fra møtet den 25.08.2025 ble godkjent.
Sak 127-25	Anmodning og forslag: ID2025_036 Eksagamglogen autotemcel (Casgevy) til behandling av alvorlig sigdcellesykdom hos pasienter fra 12 år og eldre med tilbakevendende smerteepisoder, for hvilke hematopoietisk stamcelletransplantasjon er egnet, og hvor en human leukocytantigen-matchet	Metode ID2025_036 Eksagamglogen autotemcel (Casgevy) til behandling av alvorlig sigdcellesykdom (SCD) hos pasienter fra 12 år og oppover med tilbakevendende vasookklusive kriser (VOC) som er egnet for hematopoietisk stamcelletransplantasjon (HSC), men hvor en human leukocytantigen (HLA)-match med beslektet hematopoietisk stamcelle (HSC)-donor ikke er tilgjengelig.

	beslektet stamcelledonor ikke er tilgjengelig.	Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Leverandøren bes om å avtale et formøte med DMP før de sender inn dokumentasjonen til metodevurderingen.
Sak 128-25	Anmodning og forslag: ID2025_040 Eksagamglogen autotemcel (exa-cel) (Casgevy) til behandling av transfusjonsavhengig betathalassemi hos pasienter fra 12 år og eldre for hvilke hematopoietisk stamcelletransplantasjon er egnet, og en human leukocyttantigen matchet relatert HSC-donor ikke er tilgjengelig.	Metode ID2025_040 Eksagamglogen autotemcel (exa-cel) (Casgevy) til behandling av transfusjonsavhengig betathalassemi hos pasienter fra 12 år og eldre for hvilke hematopoietisk stamcelletransplantasjon er egnet, og en human leukocyttantigen matchet relatert HSC-donor ikke er tilgjengelig. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Leverandøren bes om å avtale et formøte med DMP før de sender inn dokumentasjonen til metodevurderingen.
Sak 129-25	Anmodning: ID2024_045 Donanemab (Kisunla) til behandling av voksne pasienter med en klinisk diagnose av mild kognitiv svikt og mild demens på grunn av Alzheimers sykdom (tidlig symptomatisk Alzheimers sykdom) som er apolipoprotein E ε4 (ApoE	Metode ID2024_045 Donanemab (Kisunla) til behandling av voksne pasienter med en klinisk diagnose av mild kognitiv svikt og mild demens på grunn av Alzheimers sykdom (tidlig symptomatisk Alzheimers sykdom) som er apolipoprotein E ε4 (ApoE ε4) heterozygoter eller ikke-bærere med

	ε4) heterozygoter eller ikke-bærere med bekreftet amyloid patologi.	bekreftet amyloid patologi. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør gjennomføres ved Direktoratet for medisinske produkter (DMP). Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Bestillerforum ber DMP og Sykehusinnkjøp HF om å søke samarbeid med de andre nordiske landene i arbeidet med metodevurderingen og prisforhandling.
Sak 130-25	Anmodning: 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.	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. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Leverandøren bes om å avtale et formøte med DMP før de sender inn dokumentasjonen til metodevurderingen.
Sak 131-25	Anmodning: ID2025_047 Teplizumab (Teizeild) til bruk for å utsette start av stadium 3 type 1 diabetes (T1D) hos voksne og pediatriske pasienter 8 år og eldre med stadium 2 av type 1 diabetes.	Metode ID2025_047 Teplizumab (Teizeild) til bruk for å utsette start av stadium 3 type 1 diabetes (T1D) hos voksne og pediatriske pasienter 8 år og eldre med stadium 2 av type 1 diabetes. Kommentar/begrunnelse

		Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Bestillerforum peker på utfordringer med å identifisere pasientpopulasjonen og at et eventuelt screening-program må utredes nærmere av Helsedirektoratet hvis aktuelt Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Leverandør bes også om å redegjøre for hvordan helsetjenesten kan identifisere pasienter som er aktuelle for metoden, med tilhørende ressursbruk for en slik prosess. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Leverandøren bes om å avtale et formøte med DMP før de sender inn dokumentasjonen til metodevurderingen.
Sak 132-25	Anmodning: ID2025_050 Dupilumab (Dupixent) til behandling av bulløs pemfigoid.	Metode ID2025_050 Dupilumab (Dupixent) til behandling av bulløs pemfigoid. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF. Leverandøren bes om å avtale et formøte med DMP før de sender inn dokumentasjonen til metodevurderingen.
Sak 133-25	Anmodning: ID2025_048 Kabozantinib (Cabometyx) for behandling av voksne med lokalt avanserte/ikke-opererbare eller metastatiske, godt differensierte ekstrapankreatiske og pankreatiske neuroendokrine svulster som har utviklet seg til minst én tidligere	Metode ID2025_048 Kabozantinib (Cabometyx) til behandling av voksne pasienter med ikke-operable eller metastatiske, veldifferensierte ekstrapankreatiske (epNET) og pankreatiske (pNET) neuroendokrine tumorer som har

	systemisk behandling (unntatt somatostatinanaloger).	utviklet seg etter minst en tidligere systemisk behandling med unntak av somatostatinanaloger. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning En metodevurdering, med en helseøkonomisk analyse (kostnad-nytte-analyse), basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 134-25	Anmodning: ID2021_089 Fluocinolonacetonid (Iluvien) til behandling av synsreduksjon i forbindelse med kronisk diabetisk makulaødem (DMO) som vurderes utilstrekkelig mottakelig for tilgjengelige terapier.	Metode ID2021_089 Fluocinolonacetonid (Iluvien) til behandling av synsreduksjon i forbindelse med kronisk diabetisk makulaødem (DMO) som vurderes utilstrekkelig mottakelig for tilgjengelige terapier. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 135-25	Anmodning: ID2024_032 Durvalumab (Imfinzi) og tremelimumab (Imjudo) i kombinasjon med platinumbasert kjemoterapi til førstelinjebehandling hos voksne med metastatisk ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) uten sensibiliserende EGFR-mutasjoner eller ALK-positive mutasjoner.	Metode ID2024_032 Durvalumab (Imfinzi) i kombinasjon med tremelimumab (Imjudo) i og platinumbasert kjemoterapi til førstelinjebehandling hos voksne med metastatisk ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) uten sensibiliserende EGFR-mutasjoner eller ALK-positive mutasjoner. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Kombinasjonsbehandling med nivolumab og ipilimumab er i forbindelse med onkologianskaffelse 2407 vurdert å være sammenlignbar med kombinasjonsbehandling med durvalumab og tremelimumab. Se ID2020_056 Nivolumab (Opdivo) i kombinasjonsbehandling med ipilimumab (Yervoy) og kjemoterapi til behandling av

		voksne pasienter med metastatisk ikke-småcellet lungekreft uten EGFR-mutasjon eller ALK-translokasjon. Beslutning En metodevurdering, uten en helseøkonomisk analyse, hvor effekt og sikkerhet oppsummeres, basert på innsendt dokumentasjon fra leverandør, gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter. Et tilhørende prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 136-25	Anmodning: ID2025_044 Humant koagulasjonsfaktor X (Coagadex) til behandling og profylakse av blødningsepisoder og for perioperativ behandling av pasienter med arvelig faktor X-mangel.	Metode ID2025_044 Humant koagulasjonsfaktor X (Coagadex) til behandling og profylakse av blødningsepisoder og for perioperativ behandling av pasienter med arvelig faktor X-mangel. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 137-25	Anmodning: ID2025_055 Vitamin B kompleks med vitamin C (Zubatmin) til voksne for rask behandling av alvorlig depleksjon eller malabsorpsjon av de vannløselige vitaminene B og C, spesielt ved alkoholisme hvor en alvorlig depleksjon av tiamin kan føre til Wernickes encefalopati.	Metode ID2025_055 Vitamin B kompleks med vitamin C (Zubatmin) til voksne for rask behandling av alvorlig depleksjon eller malabsorpsjon av de vannløselige vitaminene B og C, spesielt ved alkoholisme hvor en alvorlig depleksjon av tiamin kan føre til Wernickes encefalopati. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 138-25	Anmodning: ID2025_053 Pembrolizumab (Keytruda) - subkutan formulering. Til bruk på alle godkjente indikasjoner for den intravenøse formuleringen.	Metode ID2025_053 Pembrolizumab (Keytruda) - subkutan formulering. Til bruk på alle innførte indikasjoner for den intravenøse formuleringen. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 139-25	Anmodning: ID2025_057 Depemokimab som tilleggshandling ved alvorlig eosinofil astma hos pasienter i	Metode ID2025_057 Depemokimab som tilleggshandling ved alvorlig eosinofil astma hos pasienter i alderen 12 til 17 år

	alderen 12 til 17 år som er utilstrekkelig kontrollert til tross for høye doser inhalasjonskortikosteroider i tillegg til en annen astmabehandling.	som er utilstrekkelig kontrollert til tross for høye doser inhalasjonskortikosteroider i tillegg til en annen astmabehandling. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF når de får opinion i EMA (det europeiske legemiddelbyrået). Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 140-25	Anmodning: ID2025_043 Tezepelumab (Tezspire) som tilleggsbehandling til intranasale kortikosteroider for behandling hos voksne med alvorlig kronisk rhinosinussitt med nesepolypper (CRSwNP) der behandling med systemiske kortikosteroider og/eller kirurgi ikke gir tilstrekkelig sykdomskontroll.	Metode ID2025_043 Tezepelumab (Tezspire) som tilleggsbehandling til intranasale kortikosteroider for behandling hos voksne med alvorlig kronisk rhinosinussitt med nesepolypper (CRSwNP) der behandling med systemiske kortikosteroider og/eller kirurgi ikke gir tilstrekkelig sykdomskontroll. Kommentar/begrunnelse En spesialistgruppe i Sykehusinnkjøp HF har gjort en tidlig faglig vurdering av sammenlignbarhet. Basert på tilgjengelig dokumentasjon pr. 18.08.2025 vurderes Tezspire (tezepelumab) til aktuell indikasjon å være sammenlignbart med komparator Dupixent (dupilumab) for hovedparten av pasientene. Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF når de får opinion i EMA (det europeiske legemiddelbyrået). Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 141-25	Anmodning: 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.	Metode 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. Kommentar/begrunnelse

		En spesialistgruppe i Sykehusinnkjøp HF har gjort en tidlig faglig vurdering av sammenlignbarhet. Basert på tilgjengelig dokumentasjon pr. 18.08.2025 vurderes legemiddelet depemokimab til aktuell indikasjon å være sammenlignbart med komparator mepolizumab for hovedparten av pasientene. Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF når de får opinion i EMA (det europeiske legemiddelbyrået). Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 142-25	Anmodning: ID2025_067 Doksisyklin (Doxycycline Macure) til behandling av ulike infeksjoner i henhold til godkjent preparatomtale. Injeksjonsvæske 20 mg/ml.	Metode ID2025_067 Doksisyklin (Doxycycline Macure) til behandling av ulike infeksjoner i henhold til godkjent preparatomtale. Injeksjonsvæske 20 mg/ml. Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 143-25	Anmodning: ID2025_061 Donidalorsen for rutinemessig forebygging av residiverende anfall av arvet angioødem (HAE) hos pasienter ≥12 år.	Metode ID2025_061 Donidalorsen for rutinemessig forebygging av residiverende anfall av arvet angioødem (HAE) hos pasienter ≥12 år. Kommentar/begrunnelse En spesialistgruppe i Sykehusinnkjøp HF har gjort en tidlig faglig vurdering av sammenlignbarhet. Basert på tilgjengelig dokumentasjon pr. 21.08.2025 vurderes legemiddelet donidalorsen til aktuell indikasjon å være sammenlignbart med komparator Takhzyro (Ivanex) for hovedparten av pasientene. Leverandør bes ta kontakt med Sykehusinnkjøp HF når de får opinion i EMA (det europeiske legemiddelbyrået). Beslutning Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.
Sak 144-25	Anmodning om revurdering: ID2018_071 177Lu-PSMA-617 (Pluvicto) i kombinasjon med	Metode ID2018_071 177Lu-PSMA-617 (Pluvicto) i kombinasjon med androgen

	androgen deprivasjonsbehandling (ADT), med eller uten hemming av androgenreseptor (AR)-signalveien, for behandling av progressiv, prostataspesifikt membranantigen (PSMA)-positiv metastatisk kastrasjonsresistent prostatakraft (mCRPC) hos voksne pasienter som har gjennomgått behandling med hemming av AR-signalveien og taxanbasert kjemoterapi.	deprivasjonsbehandling (ADT), med eller uten hemming av androgenreseptor (AR)-signalveien, for behandling av progressiv, prostataspesifikt membranantigen (PSMA)-positiv metastatisk kastrasjonsresistent prostatakraft (mCRPC) hos voksne pasienter som har gjennomgått behandling med hemming av AR-signalveien og taxanbasert kjemoterapi. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. DMP har ikke avdekket at det foreligger nye data for klinisk effekt av 177Lu-PSMA-617 av tilstrekkelig kvalitet (helst RCT) for å besvare spørsmål om klinisk effekt mot aktuelle komparatorer. Grunnlaget for å belyse nytten av behandlingen sammenlignet med dagens behandlingsalternativer er dermed ikke endret. Dersom slike data foreligger og firma gir Sykehusinnkjøp et pristilbud, kan DMP oppdatere den eksisterende modellen fra Folkehelseinstituttet (FHI) med eventuelle nye kliniske data og oppdaterte priser. DMP vurderer at nye real-world data antakelig ikke er tilstrekkelig til å endre gjeldende beslutning så lenge det finnes evidens fra RCTer og gitt prisnivået leverandøren har valgt for Pluvicto. Beslutning Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.
Sak 145-25	Forslag: ID2025_045 Kunstig intelligens (KI)-basert analyse av MR bilder for deteksjon av prostatakraft.	Metode ID2025_045 Kunstig intelligens (KI)-basert analyse av MR bilder for deteksjon av prostatakraft. Kommentar/begrunnelse Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Beslutning Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om en nasjonal metodevurdering.
Sak 146-25	Metodevarsel: ID2025_051 Blodprøvebasert biomarkørtest for	Metode

	diagnostisering av Alzheimers sykdom.	D2025_051 Blodprøvebasert biomarkørtest for diagnostisering av Alzheimers sykdom. Beslutning En kartlegging av blodprøvebaserte biomarkørtester til bruk i spesialisthelsetjenesten av Alzheimer sykdom gjennomføres av Direktoratet for medisinske produkter (DMP) i samarbeid med Sykehusinnkjøp HF. Kartleggingen bør legge vekt på å identifisere typer tester som er kommersielt tilgjengelige, samt kort oppsummere hvilke biomarkører som måles, hvilken hensikt testene har (f.eks. diagnostisk eller prediktivt), analyseplattform, samt klinisk nytte (f.eks. spesifisitet/sensitivitet), og ulemper. Ferdig kartlegging skal fungere som et bestillingsgrunnlag for et eventuelt oppdrag om metodevurdering.
Sak 147-25	Oppdrag: ID2025_027 Delandistrogene moxeparvovec (Elevidys) til behandling av Duchennes muskeldystrofi hos ambulerende pasienter i alderen 4 – 7 år. Innspill fra leverandør. Foreslår avbestilling.	Metode ID2025_027 Delandistrogene moxeparvovec (Elevidys) til behandling av Duchennes muskeldystrofi hos ambulerende pasienter i alderen 4 – 7 år. Kommentar/begrunnelse Leverandøren informerer om at Elevidys ikke ble anbefalt for markedsføringstillatelse i EU av den vitenskapelige komitéen CHMP. Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring. Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget.
Sak 148-25	Oppdrag: ID2023_075 Kontinuerlig glukosemåling og flash glukosemåling. Informasjon fra Direktoratet for medisinske produkter.	Metode ID2023_075 Kontinuerlig glukosemåling og flash glukosemåling. Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar statusinformasjonen fra Direktoratet for medisinske produkter til orientering.
Sak 149-25	Oppdrag: ID2025_034 Ketamin til bruk i sykehus for behandling av	Metode

	pasienter med akutt suicidfare. Avklaring av pasientpopulasjon. Notat fra Direktoratet for medisinske produkter.	ID2025_034 Ketamin til bruk i sykehus for behandling av pasienter med akutt suicidfare. Beslutning Bestillerforum for nye metoder ber Direktoratet for medisinske produkter om å avgrense metodevurderingen til voksne pasienter på nåværende tidspunkt.
Sak 150-25	Oppdrag: ID2020_065. Oppfølging av oppdrag, som er gitt basert på metodevarsler, og hvor saken har ligget lenge i Nye metoder. Forslag om avbestilling av oppdrag. Notat fra Sekretariatet for nye metoder, Sykehusinnkjøp HF og Direktoratet for medisinske produkter.	Metode ID2020_065 Fedratinib (Inrebic) til behandling av primær myelofibrose (MF), post polycytemia vera MF eller post essensiell trombocytose MF for indikasjonsområdet som dekker pasienter som tidligere er blitt behandlet med ruxolitinib. Kommentar/begrunnelse Leverandør har ikke levert dokumentasjon i henhold til oppdraget. Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring. Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget. Saken sendes til de regionale helseforetakene som forbereder saken til beslutning.
Sak 151-25	Oppdrag: ID2024_058. 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 ID2024_058 Krovalimab (Piasky) som monoterapi til behandling av paroksysmal nattlig hemoglobinuri (PNH) hos voksne og pediatriske pasienter over 12 år, som veier minst 40 kg: • Hos pasienter med hemolyse med kliniske symptomer som tyder på høy sykdomsaktivitet. • Hos pasienter som er klinisk stabile etter å ha blitt behandlet med en komplement 5-hemmer i minst de siste 6 månedene. 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 indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring. Beslutning Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget.
Sak 152-25	Brukermedvirkning i Nye metoder – rullering av brukerrepresentanter mellom Bestillerforum og Beslutningsforum. Orientering om oppfølging av forslag til tiltak. Notat fra sekretariatet for Nye metoder.	Beslutning Bestillerforum for nye metoder tar saken til orientering.
Sak 153-25	Eventuelt	Det var ingen saker til eventuelt.