

## Bestillerforum for nye metoder 08.12.2025 - protokoll

**Sted:** Digitalt møte med mulighet for å delta fysisk på Grev Wedels plass i Oslo

**Tidspunkt:** Mandag 08.12.2025 kl. 10:00-11:30

**Deltakere i møtet:**

Helse Sør-Øst RHF v/ Leder av Bestillerforum, Fagdirektør Ulrich Spreng  
Helse Vest RHF v/ Fagdirektør Bjørn Egil Vikse  
Helse Midt-Norge RHF v/ Fagdirektør Trude Basso  
Helse Nord RHF v/ Fung. fagdirektør Synøve Kalstad  
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Ingvild Grendstad  
Helsedirektoratet v/ Seniorrådgiver Hege Wang  
Direktoratet for medisinske produkter v/ Seniorrådgiver Kirsti Hjelme  
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Elisabeth Bryn  
Direktoratet for medisinske produkter v/ Enhetsleder Martin Lerner  
Sykehusinnkjøp HF, v/ Fagsjef Christina Sivertsen  
Sykehusinnkjøp HF, v/ Avdelingsleder Anne Marthe Ringerud  
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

Sekretariatet Nye metoder v/ Avdelingsleder Ellen Nilsen  
Sekretariatet Nye metoder v/ Medisinsk rådgiver Michael Vester  
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Barbra Schjoldager Frisvold  
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Helene Örtthagen  
Sekretariatet Nye metoder v/ Spesialrådgiver Karianne Mollan Tvedt

| Saks-nummer | Sakstittel                                                                                                                                                                                                                                                                               | Beslutninger                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sak 191-25  | Protokoll fra møte 17.11.2025.                                                                                                                                                                                                                                                           | <b>Beslutning</b><br>Protokollen fra møtet den 17.11.2025 ble godkjent.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Sak 192-25  | Anmodning: ID2025_075 Belimumab (Benlysta) som tilleggsbehandling hos pasienter i alderen 5 år eller eldre med aktiv, autoantistoff-positiv systemisk lupus erythematosus (SLE) med høy sykdomsaktivitet (f.eks. positiv anti dsDNA og lav komplement) til tross for standardbehandling. | <b>Metode</b> ID2025_075 Belimumab (Benlysta) som tilleggsbehandling hos pasienter i alderen 5 år eller eldre med aktiv, autoantistoff-positiv systemisk lupus erythematosus (SLE) med høy sykdomsaktivitet (f.eks. positiv anti dsDNA og lav komplement) til tross for standardbehandling.<br><br><b>Kommentar/begrunnelse</b><br>Markedsføringstillatelsen for den intravenøse formuleringen ble gitt i 2011.<br><br>Aldersutvidelse med en ny formulering av et legemiddel som allerede er i bruk i spesialisthelsetjenesten.<br><br><b>Beslutning</b> |

|            |                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                                                                                                                                                                                                                                              | Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| Sak 193-25 | Anmodning: ID2025_078 Daratumumab (Darzalex), bortezomib og lenalidomid i kombinasjon med deksametason (DVRd + DR/R) til behandling av voksne pasienter med nydiagnostisert myelomatose som er aktuelle for autolog stamcelletransplantasjon | <p><b>Metode</b> Daratumumab (Darzalex), i kombinasjon med bortezomib, lenalidomid og deksametason til behandling av voksne med nydiagnostisert myelomatose som er aktuelle for autolog stamcelletransplantasjon.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>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.</p> |
| Sak 194-25 | Anmodning: ID2025_076 Nerandomilast til behandling av idiopatisk lungefibrose (IPF) hos voksne.                                                                                                                                              | <p><b>Metode</b> ID2025_076 Nerandomilast til behandling av idiopatisk lungefibrose (IPF) hos voksne.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Basert på tilgjengelig informasjon fra anmodningen er det på nåværende tidspunkt vanskelig å avgjøre hva som vil vær det mest hensiktsmessige oppdraget.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder ber leverandøren om å anmode på nytt når det foreligger en anbefaling (opinion) fra EMA (det europeiske legemiddelbyrået).</p>                                     |
| Sak 195-25 | Anmodning: ID2025_077 Nerandomilast til behandling av kroniske fibroserende interstitielle lungesykdommer (ILD) med en progressiv fenotype hos voksne.                                                                                       | <b>Metode</b> ID2025_077 Nerandomilast til behandling av kroniske fibroserende interstitielle lungesykdommer (ILD) med en progressiv fenotype hos voksne.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

|            |                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                                                                                                                                             | <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p>Basert på tilgjengelig informasjon fra anmodningen er det på nåværende tidspunkt vanskelig å avgjøre hva som vil være det mest hensiktsmessige oppdraget.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder ber leverandøren om å anmode på nytt når det foreligger en anbefaling (opinion) fra EMA (det europeiske legemiddelbyrået).</p>                                                                                                                                                                                       |
| Sak 196-25 | Anmodning: ID2025_082 Tolebrutinib (Cenrifki) til behandling av non-relapsing secondary progressive multiple sclerosis (nrSPMS) for voksne. | <p><b>Metode</b> ID2025_082 Tolebrutinib (Cenrifki) til behandling av ikke-relapserende sekundær progressiv multipel sklerose (nrSPMS) for voksne.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen</p> <p><b>Beslutning</b><br/>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.</p> |
| Sak 197-25 | Anmodning: ID2025_089 Aflibercept (Eylea) til behandling av nedsatt syn som følge av makulaødem sekundært til retinal veneokklusjon.        | <p><b>Metode</b> ID2025_089 Aflibercept (Eylea) til behandling av nedsatt syn som følge av makulaødem sekundært til retinal veneokklusjon.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Basert på tilgjengelig dokumentasjon vurderes legemiddelet Eylea (aflibercept) 8 mg til aktuell indikasjon å være sammenlignbart med andre</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |

|            |                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                                                                                                                                                                                                                                                                     | <p>neovaskulariserende midler (ranibizumab, aflibercept 2 mg, faricimab).</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat for samtlige styrker utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Sak 198-25 | Anmodning: ID2025_097 Tislelizumab (Tevimbra) i kombinasjon med gemcitabin og cisplatin som førstelinjebehandling hos voksne pasienter med tilbakevendende, ikke egnet for kurativ kirurgi eller strålebehandling, eller metastatisk nasofaryngealt karsinom (NPC). | <p><b>Metode</b> ID2025_097 Tislelizumab (Tevimbra) i kombinasjon med gemcitabin og cisplatin som førstelinjebehandling hos voksne pasienter med tilbakevendende, ikke egnet for kurativ kirurgi eller strålebehandling, eller metastatisk nasofaryngealt karsinom (NPC).</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Leverandøren har registrert legemidlet i ordningen «Forenklet vurdering av PD-(L)1 legemidler».</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> |
| Sak 199-25 | Anmodning: ID2025_099 Toripalimab (Loqtorzi) i kombinasjon med cisplatin og paclitaxel for førstelinjebehandling av voksne pasienter med inoperabel avansert, residiverende eller metastatisk plateepitelkarsinom i spiserøret.                                     | <p><b>Metode</b> ID2025_099 Toripalimab (Loqtorzi) i kombinasjon med cisplatin og paklitaxel som førstelinjebehandling hos voksne pasienter med øsofagus plateepitelkarsinom som er fremskreden og ikke opererbart, tilbakevendende eller metastatisk.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Leverandøren har registrert legemidlet i ordningen «Forenklet vurdering av PD-(L)1 legemidler».</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p>                    |
| Sak 200-25 | Forslag: ID2025_080 Kontinuerlig EKG måling til bruk for måling i 1 til 14 dager inkludert ferdigtolket resultat.                                                                                                                                                   | <p><b>Metode</b> ID2025_080 Langtids EKG-måling med KI-basert analyse av data.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Bestillerforum for nye metoder mener at det er hensiktsmessig med en bredere anskaffelsesstrategi.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder gir ikke oppdrag om nasjonal metodevurdering.</p>                                                                                                                                                          |

|            |                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sak 201-25 | Forslag: ID2025_084 Intermitterende undertrykksbehandling av ekstremitetene til ikke-invasiv behandling for tilstander knyttet til redusert blodsirkulasjon i ekstremitetene.                                                  | <p><b>Metode</b> ID2025_084 Intermitterende undertrykksbehandling av ekstremitetene til ikke-invasiv behandling for tilstander knyttet til redusert blodsirkulasjon i ekstremitetene.</p> <p><b>Kommentar /begrunnelse</b><br/>Det er tidligere utarbeidet to mini-metodevurderinger (2017 og revurdering i 2021).</p> <p>Bestillerforum for nye metoder mener at det er behov for en regional eller nasjonal tilnærming og ber Sykehusinnkjøp HF belyse dette i prisnotatet.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> <p>Inntil beslutning foreligger kan dagens praksis videreføres.</p>                                                       |
| Sak 202-25 | Oppdrag: ID2025_015 Belumosudil mesilate (Rezurock) til behandling av pasienter 12 år og eldre med kronisk transplantat-mot-vert-sykdom etter at minst to linjer med systemisk behandling har feilet. Innspill fra leverandør. | <p><b>Metode</b> ID2025_015 Belumosudil mesilate (Rezurock) til behandling av pasienter 12 år og eldre med kronisk transplantat-mot-vert-sykdom etter at minst to linjer med systemisk behandling har feilet.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Leverandøren informerer om at Rezurock ikke ble anbefalt for markedsføringstillatelse i EU av den vitenskapelige komitéen CHMP.</p> <p>Bestillerforum minner om at nye virkestoff, styrker, formuleringer og indikasjonsutvidelser ikke skal forskrives i spesialisthelsetjenesten før det er fattet en nasjonal beslutning om innføring.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder avbestiller oppdraget.</p> |
| Sak 203-25 | Oppdrag: ID2024_082 Akalabrutinib (Calquence) i kombinasjon med bendamustin og rituksimab er indisert til behandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet                                                              | <p><b>Metode</b> ID2024_082 Akalabrutinib (Calquence) i kombinasjon med bendamustin og rituksimab er indisert til behandling av voksne pasienter med</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            | mantelcellelymfom som ikke er kvalifiserte for autolog stamcelletransplantasjon. Innspill fra leverandør.                                                                                                                                                                                | <p>tidligere ubehandlet mantelcellelymfom som ikke er kvalifiserte for autolog stamcelletransplantasjon. Innspill fra leverandør.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Bestillerforum ser behov for at prioriteringskriteriene blir belyst i en metodevurdering.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Bestillerforum for nye metoder opprettholder oppdraget.</p>                                                                                                                        |
| Sak 204-25 | <p>Eventuelt</p> <p><b>Sak 1.</b><br/>Anmodning: ID2025_093 Klonazepam (lqtopam) til behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfoll (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfoll og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år.</p> | <p><b>Sak 1.</b><br/><b>Metode</b> ID2025_093 Klonazepam (lqtopam) til behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfoll (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfoll og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år.</p> <p><b>Kommentar/begrunnelse</b><br/>Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen.</p> <p><b>Beslutning</b><br/>Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.</p> |