



# Octocog alfa til behandling og profylakse av blødning hos pasienter med hemofili A (medfødt faktor VIII-mangel)

Legemiddel, blødningstilstander og blod

Octocog alfa (Bayer)

## Status for bruk og godkjenning

Tidsperspektiv:



Metoden er godkjent i USA og EU. Metoden har markedsføringstillatelse i Norge.

## Status for dokumentasjon

Norske metodevurderinger:

-Metoden er ikke tidligere vurdert i Norge.

Utenlandske metodevarsler:

- [NewDrugsOnline](#) (2)

Legemiddelomtale

For mer informasjon om Iblias/Kovaltry se [EMAs hjemmesider](#) (3)

## Beskrivelse av den nye metoden, aktuell pasientgruppe og dagens tilbud

Iblias/Kovaltry er et nytt legemiddel. Det finnes en rekke legemidler som inneholder faktor VIII på det norske markedet. Det antas at det i dag er ca 400 pasienter med hemofili A og B i Norge (1)

## Antatt finansieringsordning

Sykehus	x
Blå resept	
Egenfinansiering	
Usikkert	

## Kostnader

Iblias/Kovaltry har foreløpig ikke fått pris i Norge.

## Metode for utforming av varsel og hovedkilder til informasjon

Varselet er basert på et begrenset utvalg kilder og søk beskrevet under [Prosedyrer MedNytt](#). Omtaler av legemidler er utformet i samarbeid med Statens legemiddelverk. Vi har ikke gjennomført et systematisk litteratursøk etter primærstudier. Vi har ikke vurdert kvaliteten av dokumentasjonen gitt av referansene.

Hovedkilder for metodevarselet er:

1. Senter for sjeldne diagnoser (<http://www.sjeldnediagnoser.no/?k=sjeldnediagnoser/Hemofili%20alvorlig%20grad&aid=8549>)
2. New Drugs Online ([www.ukmi.nhs.uk](http://www.ukmi.nhs.uk))
3. European Medicines Agency ([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu))

Første varsel      05.04.2016

Siste oppdatering      05.04.2016