



Susoctocog alfa til behandling av blødningsepisoder hos voksne pasienter med ervervet hemofili forårsaket av antistoffdannelse mot faktor VIII

Legemiddel, spesialisthelsetjenesten og blod

Susoctocog/Obizur (Baxalta)

Status for bruk og godkjenning

Tidsperspektiv:



Metoden er godkjent i USA og i 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 Obizur se [EMAs hjemmesider](#) (3)

Beskrivelse av den nye metoden, aktuell pasientgruppe og dagens tilbud

Obizur 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

Obizur har fortsatt ikke fastsatt maksimalpris 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)
3. European Medicines Agency (www.ema.europa.eu)

Første varsel 05.04.2016

Siste oppdatering 05.04.2016