

Notat

Til:

Helse Nord RHF	Fung. Fagdirektør	Synøve Kalstad
Helse Vest RHF	Fagdirektør	Bjørn Egil Vikse
Helse Sør-Øst RHF	Fagdirektør	Ulrich Spreng
Helse Midt-Norge RHF	Fagdirektør	Trude Basso

Kopi: Sekretariat for Nye metoder**Fra:** Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler**Dato:** 17. desember 2025

ID2025_093: Klonazepam (lqtopam) til behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfallet (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfallet og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år

Bakgrunn

Det vises til møte i Bestillerforum 08.12.2025 der følgende oppdrag ble bestilt:

«Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.»

Det vises dessuten til anmodning/egnethetsvurdering, innspill fra fagmiljøet samt godkjent SPC.

Legemiddelet fikk markedsføringstillatelse i Norge 03.02.2023.

Godkjent indikasjon:

Behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfallet (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfallet og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år.

Klonazepam er et benzodiazepin som hovedsakelig benyttes for å stoppe pågående epileptiske anfallet.

I egnethetsvurderingen skriver DMP: «Legemiddelbehandling av epileptiske anfallet beskrives bl.a. i metodebok.no og metodeboken til OUS (Avdeling for kompleks epilepsi – SSE). Noen legemidler benyttes for å forebygge anfallet, mens noen administreres for å bryte pågående anfallet (anfallskupering). Ved anfallskupering anbefales bruk av benzodiazepiner i initial fase og valg av legemiddel og administrasjonsmetode (rektal, bukkal eller intravenøs administrasjon) avhenger av hvor pasienten opplever anfallet (hjemme eller på sykehus). Førstevalg i Norge er diazepam (Stesolid) 10-20 mg i.v. (0.25 mg/kg, med 5 mg/minutt hos voksne), alternativt 10-20 mg gitt rektalt. Innspill fra fagmiljøet opplyser om at klonazepam i.v. har noe lengre virketid enn diazepam og midazolam, slik også lorazepam har. Klonazepam er ute av de nasjonale retningslinjene for status



epilepticus og akutte anfall. Ifølge fagmiljøet kan det likevel være et behov for å gi klonazepam i.v. over flere timer/dager som tilleggsbehandling ved status epilepticus. Det er derfor et medisinsk behov for klonazepam i.v.» DMP skriver også at: «Klonazepam er et eldre virkestoff. I Norge har klonazepam (Rivotril –Cheplapharm) i tablettformulering MT og er markedsført. Klonazepam (Cheplapharm) 1 mg/ml konsentrat og væske til injeksjon har ikke MT og krever godkjenningfritak. Det anmodede klonazepamlegemiddelet (Iqtopam) er konsentrat til injeksjon/infusjon til intravenøs administrasjon.»

I forbindelse med hvilken plass klonazepam har i norsk klinisk praksis har det kommet følgende innspill fra fagmiljøet til Nye metoder: «Klonazepam per os er allerede etablert som tilleggsbehandling ved epilepsi hos barn og godkjennes på §2. Iqtopam til infusjonsbruk er aktuelt ved behandling av status epilepticus. I Akuttveileder pediatri kapittel 11.4.1 er klonazepam angitt som alternativ til tredjelinjemedikamenter. Iqtopam vil erstatte uregistrerte klonazepam-preparater for infusjon. Klonazepam er ikke førstelinjemedikament pga lang halveringstid (30-40 timer ifølge Felleskatalogen).»

Det foreligger for øvrig et gruppeunntak for behandling med Iqtopam i Nye metoder: Interregionalt fagdirektørmøte besluttet 08.12.2025 at det gis gruppeunntak for ID2025_093 klonazepam (Iqtopam) til behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfall (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfall og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år inntil det foreligger en beslutning fra Beslutningsforum for nye metoder.

Pristilbud

XGX Pharma har 15.12.2025 bekreftet at følgende pris skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
55938	Iqtopam, Konsentrat til injeksjons-/infusjonsvæske, 1 mg/ml, ampulle 10x1 ml.	3 783,00 NOK	

Dette tilsvarer en kostnad per dag på [redacted] med tilbudt RHF-AUP og 7 566 NOK med maks AUP. Kostnaden er beregnet med maksimal dosering 20 mg per dag ved i.v. infusjon i henhold til SPC.

Doseringen er individuell og tilpasses ut fra pasientens alder, klinisk effekt og toleranse.

Kostnadseffektivitet

Det er ikke beregnet kostnadseffektivitet ved bruk av klonazepam til aktuell indikasjon.

Det foreligger ikke andre godkjente i.v. formuleringer av klonazepam. I klinisk praksis har det blitt benyttet uregistrert klonazepam i.v. til ikke-regulert pris.

Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom Iqtopam blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 19.01.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra 15.03.2026 da ny pris kan gjelde fra denne dato.



Informasjon om refusjon av klonazepam (Iqtopal) i andre land

Sverige: ingen beslutning identifisert til aktuell indikasjon.

Danmark: ingen beslutning identifisert til aktuell indikasjon.

Skottland (SMC): ingen beslutning identifisert til aktuell indikasjon.

England (NICE/NHS): ingen beslutning identifisert til aktuell indikasjon.

Oppsummering

Dersom klonazepam (Iqtopal) blir besluttet innført til behandling mot epilepsi, generaliserte krampeanfoll (fraværskramper, myokloniske kramper, toniske/kloniske kramper), delvise krampeanfoll og status epilepticus hos voksne og ungdom fra 12 år på møte i Beslutningsforum 19.01.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra 15.03.2026 da ny pris kan gjelde fra denne datoen.

Christina Sivertsen
Fagsjef

Kristian Samdal
Fagrådgiver

Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	n.a.	Oppdrag bestilt i Bestillerforum: 08.12.2025
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	10.12.2025	
Fullstendige opplysninger (pris og SPC) fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	15.12.2025	
Aktuell indikasjon godkjent	02.03.2023	Kommisjonsvedtak
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	17.12.2025	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	9 dager hvorav 5 dager i påvente av prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 4 dager.	