

# 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:** 21. april 2026

## **ID2024\_076: Serplulimab (Hetronifly) i kombinasjon med etopsid og karboplatin til førstelinjehandling av voksne med utbredt småcellet lungekreft – Ny pris.**

### **Bakgrunn**

Det vises til møte i Bestillerforum 20.01.2025 der følgende oppdrag ble bestilt:

*Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har opplyst saken i egnethetsvurderingen. Bestillerforum for nye metoder vurderer at en metodevurdering i liten grad vil kunne tilføre ytterligere informasjon av betydning for beslutningstaker. Beslutning: Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.*

Det vises dessuten til anmodning fra leverandøren, egnethetsvurdering fra DMP<sup>1</sup>, samt tidligere beslutning i Beslutningsforum:

### **Beslutning i Beslutningsforum for nye metoder (28.04.2025)**

1. Serplulimab (Hetronifly) innføres ikke i kombinasjon med etopsid og karboplatin til førstelinjehandling av voksne pasienter med utbredt småcellet lungekreft.
2. Det er ikke dokumentert fordeler ved behandling med serplulimab som kan tilsi at dette legemiddelet kan ha en høyere pris enn andre innførte behandlingsalternativer.

### Godkjent indikasjon:

*Hetronifly i kombinasjon med karboplatin og etoposid er indisert til førstelinjehandling av voksne pasienter med omfattende småcellet lungekreft (ES-SCLC).*

Serplulimab er ikke godkjent til andre indikasjoner enda.

---

<sup>1</sup><https://www.nyemetoder.no/48fb97/contentassets/02c4d8c8cdba4ea28f9d586cf3d46d50/2025/sakspapirer-bestillerforum-for-nye-metoder-20.01.2025---offentlige.pdf>



#### Andre innførte legemidler til aktuelle indikasjon:

- ID2019\_044: Atezolizumab (Tecentriq) innføres til behandling i kombinasjon med kjemoterapi til førstelinjebehandling av utbredt småcellet lungekreft (ES-SCLC). (Beslutningsforum 27.09.2021)
- ID2020\_010: Durvalumab (Imfinzi) innføres i kombinasjon med etoposid og enten karboplatin eller cisplatin til førstelinjebehandling av voksne med utbredt småcellet lungekreft (SCLC-ED). (Beslutningsforum 20.01.2025)
- ID2025\_060 Tislelizumab (Tevimbra) innføres i kombinasjon med etoposid og platinabasert kjemoterapi til førstelinjebehandling av voksne med småcellet lungekreft (SCLC) i omfattende stadium. (Beslutningsforum 09.02.2026)

I konkurransegrunnlaget for åpen anbudskonkurranse 2607 Onkologi har Sykehusinnkjøp sin spesialistgruppe plassert serplulimab i kombinasjon med kjemoterapi i sammenligningsgruppe med tislelizumab, atezolizumab og durvalumab i kombinasjon med kjemoterapi til aktuelle indikasjon.

#### **Pristilbud**

Accord Healthcare AB har 20.04.2026 bekreftet at følgende pris skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
432490	HETRONIFLY Infusjonsvæske 10 mg/ml, 10 ml	20 664,40 NOK	

Dette tilsvarer en årskostnad på [redacted] med tilbudt RHF-AUP og 1 436 668 NOK med maks AUP. Årskostnaden er beregnet med dosering serplulimab 4,5mg/kg hver 3. uke i henhold til SPC. Beregningene er gjort for en standard 75kg pasient og inkluderer svinn. Kostnader til kjemoterapi er ikke inkludert. Behandlingen skal fortsette til progresjon eller uakseptabel toksisitet. Månedskostnaden for Hetronifly er [redacted] RHF-AUP.

Det er tidligere gitt inn tilbud for det aktuelle bruksområdet (ID2024\_076):

Prisnotat	Datert	Månedskostnad RHF-AUP inkl. mva.	Årskostnad RHF-AUP inkl. mva.
1	24.03.2025		
2 (dette)	21.04.2026		

#### **Kostnadseffektivitet**

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

Både durvalumab (ID2020\_010), tislelizumab (ID2025\_060) og atezolizumab (ID2019\_044) er innført med en alternativ prisavtale (volumavtale) til den aktuelle indikasjon. For sammenligning er årskostnaden til disse 3 listet opp under.

Legemiddel	Årskostnad Maks-AUP inkl. mva.	Årskostnad RHF-AUP inkl. mva. (volumen avtale)
Durvalumab (ID2020_010)	1 422 981 NOK	
Tislelizumab (ID2025_060)	870 011 NOK	
Atezolizumab (ID2019_044)	919 223 NOK	



## Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

I metodevurderingen av atezolizumab til samme indikasjon (ID2018\_044) har DMP estimert at om lag 250 pasienter årlig er aktuelle for behandlingen i 1. linje.

Dersom 250 pasienter blir behandlet med serplulimab til denne indikasjon, innebærer dette årlige legemiddelutgifter til serplulimab på om lag [REDACTED] RHF-AUP med utgangspunkt i 12 mnd. behandlingsvarighet. De reelle budsjettkonsekvenser blir trolig ubetydelige ettersom pasientene i dag allerede har tilbud om tilsvarende behandling med PD-1/PD-L1-hemmer og kjemoterapi.

## Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom serplulimab blir besluttet innført av Beslutningsforum 18.05.2026 kan behandlingen tas i bruk ved oppstart av neste avtaleperiode for onkologianskaffelsen, tentativt 01.10.2026, forutsatt at legemiddelet er blitt tildelt volum. Den aktuelle anskaffelsen (2607 Onkologi) er innrettet slik at siden det eksisterer volumavtale for dette bruksområdet, skal kun vinner av aktuell sammenligningsgruppe (ES-SCLC) benyttes. Det vil til enhver tid fremgå av Sykehusinnkjøp sine gjeldende anbefalinger hvilket legemiddel som skal benyttes for nye pasienter til den aktuelle indikasjonen.

## Informasjon om refusjon av serplulimab (Hetronifly) i andre land

Sverige: 01.01.2026 *Hetronifly omfattas av NT-rådets generella rekommendation för PD-(L)1-hämmare. NT-rådets generella rekommendation till regionerna är: när flera PD-(L)1-hämmare är godkända vid samma indikation ska det läkemedel eller den läkemedelskombination som har lägst kostnad användas.*<sup>2</sup>

Danmark: 14.08.2025 *Medicinerådet anbefaler serplulimab i kombination med carboplatin og etoposid til førstelinjebehandling af voksne patienter med småcellet lungekræft i udvidet sygdomsstadie (ES-SCLC). Anbefalingen gælder patienter i god almentilstand (performancestatus 0 eller 1). Medicinerådet anbefaler, at serplulimab gives i maksimalt 2 år fra første dosis. Medicinerådet anbefaler Regionerne at benytte den PD-(L)1-hæmmer til behandling af småcellet lungekræft, der samlet set er forbundet med de laveste omkostninger.*<sup>3</sup>

Skottland (SMC): 19.01.2026 serplulimab (Hetronifly®) is not recommended for use within NHSScotland<sup>4</sup>

England (NICE/NHS): in progress. Expected publication date: TBC<sup>5</sup>

## Oppsummering

Sykehusinnkjøp har oppdatert prisnotatet med nytt pristilbud. [REDACTED]

[REDACTED] Dersom serplulimab blir besluttet innført av Beslutningsforum 18.05.2026 kan behandlingen tas i bruk ved oppstart av neste avtaleperiode for onkologianskaffelsen, tentativt 01.10.2026, forutsatt at legemiddelet er blitt tildelt

<sup>2</sup> <https://samverkanlakemedel.se/produktinfo/hetronifly-serplulimab>

<sup>3</sup> <https://medicineradet.dk/anbefalinger-og-vejledninger/laegemidler-og-indikationsudvidelser/s/serplulimab-hetronifly-i-kombination-med-carboplatin-og-etoposid-smacellet-lungekraeft-es-sclc>

<sup>4</sup> <https://scottishmedicines.org.uk/medicines-advice/serplulimab-hetronifly-full-smc2840/>

<sup>5</sup> <https://www.nice.org.uk/guidance/indevelopment/gid-ta11405>



volum. Den aktuelle anskaffelsen (2607 Onkologi) er innrettet slik at siden det eksisterer volumavtale for dette bruksområdet, skal kun vinner av aktuell sammenligningsgruppe (ES-SCLC) benyttes. Det vil til enhver tid fremgå av Sykehusinnkjøp sine gjeldende anbefalinger hvilket legemiddel som skal benyttes for nye pasienter til den aktuelle indikasjonen.

Christina Sivertsen  
Fagsjef

Eva Hennum Kolmos  
Medisinsk rådgiver



Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	n.a.	Dato for nei beslutning i Beslutningsforum: 28.04.2025
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	28.04.2025	
Fullstendige opplysninger (pris og SPC) fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	20.04.2026	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	21.04.2026	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	358 dager hvorav 357 dager i påvente av prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 1 dager.	