

# Notat

**Til:**

Helse Nord RHF	Fagdirektør	Per Rønning
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:** 13. mai 2026

## **ID2026\_007: Belantamabmafodotin (Blenrep) kombinasjon med pomalidomid og deksametason for behandling av residiverende eller refraktær myelomatose hos pasienter som har fått minst én tidligere behandling inkludert lenalidomid**

### **Bakgrunn**

Det vises til møte i Bestillerforum 27.04.2026 der følgende oppdrag ble bestilt:

*Direktoratet for medisinske produkter har opplyst saken i egnethetsvurderingen.*

*Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.*

Det vises dessuten til anmodningen, egnethetsvurderingen utarbeidet av DMP samt godkjent SPC for Blenrep.

Legemiddelet fikk markedsføringstillatelse i Norge d. 23.04.2025.

Godkjent indikasjon:

*Blenrep er indisert hos voksne for behandling av residiverende eller refraktær myelomatose:*

- i kombinasjon med bortezomib og deksametason hos pasienter som har fått minst én tidligere behandling; og*
- i kombinasjon med pomalidomid og deksametason hos pasienter som har fått minst én tidligere behandling inkludert lenalidomid.*



Blenrep i kombinasjon med bortezomib og deksametason (BVd) er tidligere innført til behandling av voksne med myelomatose som har fått minst én tidligere behandling med vilkår om dosering hver 8. uke. (ID2025\_049)<sup>1</sup>

Nasjonale retningslinjer for behandling av myelomatose er vanligvis omtalt i Handlingsprogram for maligne blodsykdommer fra Helsedirektoratet, men kapitlet om Myelomatose er p.t. avpublisert i påvente av nødvendige oppdateringer<sup>2</sup>. Det foreligger et handlingsprogram publisert på legeforeningens nettsider, sist oppdatert i februar 2026.<sup>3</sup>

Ifølge egnethetsvurderingen fra DMP avhenger valg av behandling ved tilbakevendende/refraktær myelomatose av flere faktorer, som pasientens alder, komorbiditet og organfunksjon, samt respons på og toleranse for tidligere behandling.

Handlingsprogrammet publisert av legeforeningen anbefaler BVd, Isatuksimab-karfilzomib-deksametason (IsaKd), BpD (anmodet kombinasjon) eller daratumumab-revlimid-deksametason (DRd) ved første tilbakefall (2. behandlingslinje). Valg mellom disse avhenger av tidligere behandling/refraktærhet, men de to kombinasjonene med Blenrep anbefales primært. For pasienter behandlet med IsaKd i andre linje, anbefales BpD gitt i tredje behandlingslinje. Anbefalt dosering i handlingsprogrammet, dvs. administrering hver 8. uke fra start av behandling for alle pasienter, avviker fra anbefalt dosering i preparatomtalen.

## Pristilbud

GSK har 05.05.2026 bekreftet at følgende pris skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
420691	Blenrep 100mg	544 609,10 NOK	
594050	Blenrep 70mg	381 237,20 NOK	

Dette tilsvarer en årskostnad det første året på [redacted] med tilbudt RHF-AUP og 12 232 440 NOK med maks AUP. Årskostnaden for påfølgende behandlingsår er [redacted] RHF-AUP. Årskostnaden er beregnet med dosering 2,5mg/kg dag 1 i 1. syklus (28 dager) og deretter 1,9mg/kg dag 1 i påfølgende sykluser i henhold til SPC. Månedskostnaden for Blenrep er [redacted] RHF-AUP. Behandlingen gis til sykdomsprogresjon eller uakseptabel toksisitet. Beregningene er gjort for en standard pasient på 75kg og inkluderer svinn. Kostnader til pomalidomid og dexametason er ikke inkludert. [redacted]

## Kostnadseffektivitet

Det er ikke beregnet kostnadseffektivitet ved bruk av Blenrep i kombinasjon med pomalidomid og deksametason (BpD) til aktuell indikasjon.

Sykehusinnkjøp har i tabellen under listet opp årskostnaden for behandlingsskjemakombinasjoner anbefalt av handlingsprogrammet til behandling i 2. linje. Det er listet opp årskostnad for aktuelle kombinasjoner med dosering i henhold til SPC og der hvor anbefalingene i handlingsprogrammet avviker fra SPC, er også denne årskostnaden beregnet.

<sup>1</sup> [Belantamab mafodotin \(Blenrep\) - Nye metoder](#)

<sup>2</sup> [Myelomatose - Helsedirektoratet](#)

<sup>3</sup> [handlingsprogram-myelomatose-versjon-1.3.pdf](#)



Kombinasjon	Årskostnad 1. år RHF-AUP	Månedskostnad RHF-AUP
BPd (SPC)		
BPd (handlingsprogram)		
BVd (SPC)		
BVd (handlingsprogram)		
IsaKd (SPC)		
IsaKd (handlingsprogram)		
DRd		

Kostnader til deksametason er utelatt fra beregningene i tabellen over.

### Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

Det er usikkert hvor mange pasienter som kan være aktuelle for metoden. DMP angir i egnethetsvurderingen at omtrent 100 pasienter årlig er aktuelle for behandling med BPd.

Dersom 100 pasienter blir behandlet med BPd til aktuell indikasjon, innebærer dette årlige legemiddelutgifter på om lag [redacted] med SPC dosering for 1. behandlings år. Med doseringen som angitt i handlingsprogrammet blir legemiddelutgiftene for 1. behandling år om lag [redacted]

De reelle budsjettkonsekvenser blir mindre i den grad Blenrep i kombinasjon med bortezomib og dexametason blir fortrent (denne kombinasjonen er allerede innført til myelomatose i samme linje).

### Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom Blenrep i kombinasjon med pomalidomid og dexametason blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 15.06.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra beslutningstidspunktet.

### Informasjon om refusjon av Blenrep (belantamabmafodotin) i andre land

Sverige: ingen informasjon

Danmark: 25.03.2026 ingen informasjon, men Blenrep er ikke innført i kombinasjon med bortezomib og dexametason<sup>4</sup>

Skottland (SMC): 13.10.2025 **belantamab mafodotin (Blenrep®)** is not recommended for use within NHSScotland.<sup>5</sup>

England (NICE/NHS): 18.02.2026<sup>6</sup> *Belantamab mafodotin plus pomalidomide and dexamethasone can be used as an option to treat multiple myeloma in adults, if:*

- *they have only had 1 line of treatment and that contained lenalidomide, and*
- *lenalidomide is not tolerated or the condition is refractory to it.*

<sup>4</sup> [Belantamab mafodotin \(Blenrep\) - Knoglemarvskræft \(myelomatose\)](#)

<sup>5</sup> [belantamab mafodotin \(Blenrep\)](#)

<sup>6</sup> [1 Recommendations | Belantamab mafodotin with pomalidomide and dexamethasone for previously treated multiple myeloma | Guidance | NICE](#)



## Oppsummering

Hvis man legger SPC dosering til grunn er behandling med BPd [redacted] enn IsaKd og DRd, [redacted] BVD. Hvis doseringen anbefalt i handlingsprogrammet legges til grunn er behandling med BPd [redacted] IsaKd og DRd [redacted] BVD.

Dersom belantamabmafodotin i kombinasjon med pomalidomid og dexametason blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 15.06.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra beslutningstidspunktet.

Christina Sivertsen

Eva Kolmos

Fagsjef

Medisinsk rådgiver



Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	n.a.	Oppdrag bestilt i Bestillerforum: 27.04.2026
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	30.04.2026	
Fullstendige opplysninger (pris og SPC) fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	05.05.2026	
Aktuell indikasjon godkjent	23.04.2025	MT
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	13.05.2026	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	15 dager hvorav 5 dager i påvente av prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 10 dager.	