

# 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:** 21. mai 2026

## **ID2025\_096: Amivantamab (Rybrevant) - Subkutan formulering til bruk for innførte indikasjoner for den intravenøse formuleringen.**

### **Bakgrunn**

Det vises til møte i Bestillerforum 19.01.2026 der følgende oppdrag ble bestilt:

Beslutning: Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.

Det vises dessuten til anmodning, egnethetsvurdering fra DMP og metodevurdering fra ID2024\_019 Amivantamab (Rybrevant) i kombinasjon med karboplatin og pemetreksed til førstelinjebehandling av voksne pasienter med fremskreden ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) med aktiverende EGFR Ekson 20- innsettingsmutasjoner.

Godkjent indikasjon:

Den foreliggende saken gjelder innføring av en subkutan formulering av amivantamab til de indikasjonene som allerede er innført for Rybrevant. EMA har godkjent de samme indikasjonene for den subkutane formuleringen som for den intravenøse formuleringen. Godkjenningen ble basert på oppnåelse av non-inferior farmakokinetisk eksponering i forhold til intravenøs amivantamab.

Rybrevant infusjonskonsentrat er markedsført som hetteglass med styrke 350 mg og doseres ut fra vekt.

De subkutane formuleringene av Rybrevant til behandling hver 2. uke fikk MT d. 07.04.2025 og de subkutane formuleringene av Rybrevant til behandling hver 3. og 4. uke ble godkjent i EMA d. 23.02.2026. Administrasjonstid er ≤5 minutter. Behandlingslengden for subkutan forventes å være lik infusjon.

Ifølge egnethetsvurderingen er subkutan administrering assosiert med færre infusjonsrelaterte bivirkninger, enklere håndtering og forventes å bli foretrukket som førstevalg ved forskrivning av amivantamab i norsk klinisk praksis. Eventuelle besparelser knyttet til bivirkningshåndtering vil imidlertid trolig være små i forhold til de totale legemiddelkostnadene.



Amivantamab intravenøs formulering er innført til følgende indikasjon:

- Rybrevant (iv.) i kombinasjon med karboplatin og pemetreksed til førstelinjebehandling av voksne med fremskreden NSCLC med aktiverende EGFR ekson 20-innsettingsmutasjoner. (ID2024\_019, innført 25.08.2025)

På Beslutningsforum for Nye metoder d. 27.04.2026 ble amivantamab både i subkutan og intravenøs formulering innført til følgende indikasjon:

- Amivantamab (Rybrevant) og lazertinib (Lazcluze) i kombinasjon for førstegangsbehandling av voksne pasienter med fremskreden NSCLC med EGFR ekson 19-deleksjoner eller ekson 21 L858R-substitusjonsmutasjoner. (ID2025\_006, innført 27.04.2026 med både iv. og sc. formulering)

Andre godkjente indikasjoner og status i Nye metoder for amivantamab:

- Rybrevant i kombinasjon med karboplatin og pemetreksed til behandling av voksne med fremskreden NSCLC med EGFR ekson 19-delesjoner eller ekson 21-L858R-substitusjonsmutasjoner etter at tidligere behandling, inkl. en EGFR-tyrosinkinasehemmer (TKI), har mislyktes. (Ikke registrert i Nye Metoder)
- Rybrevant som monoterapi til behandling av voksne med fremskreden NSCLC med aktive-rende EGFR ekson 20-innsettingsmutasjoner, etter at platinabasert behandling har mislyktes. (ID2021\_107, besluttet ikke innført 19.06.2023)

## Pristilbud

Johnson & Johnson har 13.05.2026 bekreftet at følgende pris skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
480421	Rybrevant inj 1600mg/10ml	60 187,30 NOK	
396563	Rybrevant inj 2240mg/14ml	84 247,70 NOK	
421062	Rybrevant inj 2400mg/15ml	90 718,00 NOK	
110768	Rybrevant inj 3520mg/22ml	133 036,20 NOK	

Dette tilsvarer en årskostnad på [redacted] med tilbudt RHF-AUP og 1 727 671 NOK med maks AUP for 1. året, årskostnaden for påfølgende år er [redacted] med tilbudt RHF-AUP. Årskostnaden er beregnet med dosering med en opptrappingsfase og deretter amivantamab 2400mg sc. hver 3 uke i henhold til SPC. Månedskostnaden for Rybrevant er [redacted] RHF-AUP. Beregningene er for en standard pasient på 75 kg.

## Administrasjonskostnader

Amivantamab s.c. er ikke beregnet til hjemmebruk, og det vil derfor tilkomme administrasjonskostnader for helseforetakene både for den intravenøse og den subkutane formuleringen av amivantamab. Det antas at begge formuleringer vil administreres på poliklinikk, slik at det heller ikke blir forskjell mht. reiseutgifter.

I konkurransebestemmelsene til den gjeldende anskaffelsen 2507 Onkologi er følgende enhetskostnader benyttet for administrasjon (KPI-justert for 2024-kroner):



Administrasjon – intravenøs: 3 620 NOK.

Inkluderer kostnader til tidsbruk for helsepersonell, produksjon på apotek, engangsutstyr og kostnader for tilleggsmedikasjon, overheadkostnader på 25%. Det er tatt utgangspunkt i administrasjon med varighet 30-60 minutter.

Administrasjon – subkutan formulering: 266 NOK.

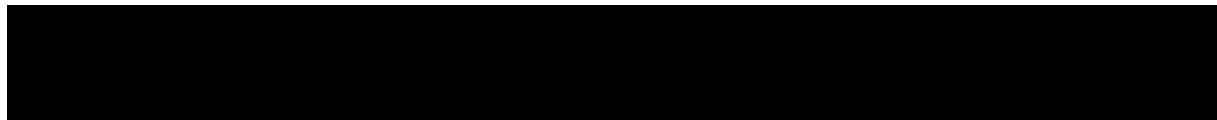
Inkluderer tidskostnad for administrasjon av sykepleier, kostnader til engangsutstyr og overheadkostnader på 25 %. Det er antatt 0 NOK i arbeidskostnader fra sykehusapotek og 0 NOK i kostnader til tilsetningsstoffer.

### Sammenstilling av legemiddelkostnader med og uten administrasjonskostnader for de ulike formuleringene av amivantamab:

Legemiddel	Årskostnad år 1 RHF-AUP inkl. mva	Årskostnad år 1 RHF-AUP inkl. mva og adm. kost	Årskostnad år 2 RHF-AUP inkl. mva	Årskostnad år 2 RHF-AUP inkl. mva og adm.kost
Sc. amivantamab				
hver 3. uke (<80kg)				
hver 3. uke (>80kg)				
Iv. amivantamab				
hver 3. uke (<80kg)				
hver 3. uke (>80kg)				

### Kostnadseffektivitet

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



metodevurderingen fra ID2024\_019 har DMP estimert at ca. 24% av pasientene er >80kg.

### Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

I metodevurderingen fra ID2024\_019<sup>1</sup> ble det anslått at 10 nye pasienter vil starte behandling årlig, og at 16 pasienter vil behandles med amivantamab i det femte budsjettåret. Siden pasientpopulasjon allerede har tilgang til intravenøs behandling med amivantamab vil budsjettkonsekvensene trolig



### Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom amivantamb sc. blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 15.06.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra beslutningstidspunktet.

<sup>1</sup> [id2024\\_019\\_amivantamab-rybrevant-nsclc---metodevurdering---offentlig-versjon.pdf](#)



## Informasjon om refusjon av Rybrevant (amivantamab) i andre land

Sverige: 28.11.2025 NT-rådets rekommendation till regionerna är: • att Rybrevant i kombination med karboplatin och pemetrexed bör användas som första linjens behandling vid icke-småcellig lungcancer med mutation i exon 20<sup>2</sup> (det fremgår ikke om subkutanformulering er inkludert).

Danmark: 26.03.2025 Medicinrådet **anbefaler ikke** amivantamab i kombination med carboplatin og pemetrexed til førstelinjebehandling af voksne patienter med fremskreden ikke-småcellet lungekræft med aktiverende epidermal vækstfaktorreceptor (EGFR) exon 20-insertionsmutationer.<sup>3</sup>

Skottland (SMC): 08.12.2025 **amivantamab (Rybrevant®)** is accepted for use within NHSScotland.<sup>4</sup> (Det fremgår ikke om det bade er intravenøs og subkutan formulering som er innført)

England (NICE/NHS): In progress. Expected publication date 28.05.2026.<sup>5</sup>

## Oppsummering

Ifølge egnethetsvurderingen er subkutan administrering assosiert med færre infusjonsrelaterte bivirkninger, enklere håndtering og forventes å bli foretrukket som førstevalg ved forskrivning av amivantamab i norsk klinisk praksis.

Dersom amivantamb sc. blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 15.06.2026, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra beslutningstidspunktet.

Christina Sivertsen  
Fagsjef

Eva Hennem Kolmos  
Medisinsk rådgiver

<sup>2</sup> [Rybrevant Första linjen exon 20 2025-11-28.pdf](#)

<sup>3</sup> [Amivantamab \(Rybrevant\) i kombination med carboplatin og pemetrexed - Lungekræft](#)

<sup>4</sup> [amivantamab \(Rybrevant\)](#)

<sup>5</sup> [Project information | Amivantamab with carboplatin and pemetrexed for untreated EGFR exon 20 insertion mutation-positive advanced non-small-cell lung cancer \[ID5110\] | Guidance | NICE](#)



Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	n.a.	Oppdrag bestilt i Bestillerforum: 19.01.2026
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	23.01.2026	
Fullstendige opplysninger fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	13.05.2026	
Aktuell indikasjon godkjent	23.02.2026	MT
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	21.05.2026	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	122 dager hvorav 110 dager i påvente av prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 12 dager.	