

# 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:** 25. september 2025

## **ID2021\_135: Kabozantinib (Cabometyx) Som monoterapi til behandling av voksne pasienter med lokalt avansert eller metastatisk differensiert tyreoidakarsinom (DTC), som er refraktære eller ikke kvalifisert for behandling med radioaktivt jod og har progrediert under eller etter tidligere systemisk behandling**

### **Bakgrunn**

Det vises til metodevurderingsrapport fra Direktoratet for medisinske produkter (DMP) datert 18.09.2025 samt godkjent SPC for Cabometyx<sup>1</sup>. DMP har kvalitativt vurdert prioriteringskriteriene nytte, alvorlighet og ressursbruk ved bruk av kabozantinib ved aktuell indikasjon, samt usikkerhet i dokumentasjonsgrunnlaget og budsjettkonsekvenser.

Differensiert thyroideakarsinom (DTC) er den vanligste typen av skjoldbruskkjertelkreft, og utgjør >90 % av det totale antall tilfeller. Den medisinske fageksperten rekruttert til metodevurderingen til DMP, anslår at 3-7 pasienter årlig vil motta behandling med kabozantinib dersom metoden innføres.

I metodevurderingen angir den medisinske fageksperten at lenvatinib foretrekkes som førstelinjebehandling i norsk klinisk praksis (som angitt i Handlingsprogrammet), og at kabozantinib sannsynligvis vil foretrekkes i andrelinje og dermed forskyve behandling med sorafenib til en senere linje. Fageksperten viser til at dette også støttes av nylig oppdaterte retningslinjer fra American Thyroid Association, som anbefaler lenvatinib i første behandlingslinje for majoriteten av pasientene.

I metodevurderingen er relevant komparator i norsk klinisk praksis antas å være sorafenib for majoriteten av pasientene, men at andre relevante alternativer er lenvatinib (dersom sorafenib ble gitt i første linje) og ingen aktiv behandling (for pasienter som både har mottatt behandling med lenvatinib og sorafenib eller vurderes uegnet for et av preparatene). DMP anser det relevant for

---

<sup>1</sup> [SPC Cabometyx](#)



metodevurderingen å inkludere kostnader forbundet med behandling med både sorafenib og lenvatinib i en kostnadssammenstilling med kabozantinib.

Godkjent indikasjon:

*CABOMETYX er indisert som monoterapi til behandling av voksne pasienter med lokalt avansert eller metastatisk differensiert tyreoidakarsinom (DTC), som er refraktære eller ikke kvalifisert for behandling med radioaktivt jod (RAI) og har progrediert under eller etter tidligere systemisk behandling.*

## Pristilbud

IPSEN har 19.09.2025 etter prisforhandling tilbudt følgende priser:

| Varenummer | Pakning                             | Maks-AUP inkl. mva. | RHF-AUP inkl. mva. |
|------------|-------------------------------------|---------------------|--------------------|
| 118175     | Cabometyx 20 mg<br>30 stk tabletter | 63 654,50 NOK       |                    |
| 126777     | Cabometyx 40 mg<br>30 stk tabletter | 63 654,50 NOK       |                    |
| 111502     | Cabometyx 60 mg<br>30 stk tabletter | 63 654,50 NOK       |                    |

Dette tilsvarer en årskostnad på [REDACTED] med tilbudt RHF-AUP inkl. mva og 774 463 NOK med maks AUP inkl. mva. Årskostnaden er beregnet med dosering 60 mg 1 gang daglig i henhold til SPC. Månedskostnaden for Cabometyx er [REDACTED] RHF-AUP inkl. mva.

## Kostnadseffektivitet

Det er ikke gjort beregning av kostnadseffektivitet i denne saken.

DMP har oppdatert kostnadssammenligning av både sorafenib og lenvatinib med kabozantinib med avtalepriser vist under. Alle legemidlene gis så lenge pasientene har klinisk nytte, eller til uakseptabel toksisitet:

| Preparat<br>(virkestoff)           | Dosering                                                                           | Månedskostnad<br>Maks-AUP ekskl.<br>mva | Månedskostnad<br>RHF-AUP ekskl.<br>mva | Årskostnad<br>RHF-AUP ekskl.<br>mva |
|------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|----------------------------------------|-------------------------------------|
| Cabometyx<br>(kabozantinib)        | 1 tablett a 60 mg<br>daglig.                                                       | 51 665 NOK                              |                                        |                                     |
| Sorafenib<br>Accord<br>(sorafenib) | 400 mg (2 tabletter à<br>200 mg) 2 ganger<br>daglig, dvs. totalt 800<br>mg daglig. | 32 254 NOK                              |                                        |                                     |
| Lenvima*<br>(lenvatinib)           | 24 mg (2 kapsler à 10<br>mg og 1 kapsel à 4<br>mg) 1 gang daglig.                  | 50 402 NOK                              |                                        |                                     |

\*

Lenvatinib (Lenvima) ble 16.12.2019 besluttet innført til behandling av voksne pasienter med progressivt, lokalt avansert eller metastaserende, differensiert (papillær/follikulær/Hürthle-celle) thyreoideakarsinom (DTC), som er refraktært overfor radioaktivt jod (RAI) (ID2017\_058 og 2018\_073).



## Budsjettkonsekvenser

DMP har oppdatert følgende budsjettkonsekvenser for spesialisthelsetjenestens legemiddelbudsjett:

| Pris                                     | Budsjettkonsekvenser |
|------------------------------------------|----------------------|
| Maks AUP inkl. mva.                      | 2 038 146 NOK        |
| Avtalepris mottatt 19.09.2025 inkl. mva. |                      |

DMP legger i budsjettberegningen til grunn at 7 pasienter årlig vil behandles med kabozantinib. I budsjettberegningene har DMP antatt at kabozantinib vil fortrenge behandling med sorafenib, og har derfor trukket fra kostnader for sorafenib.



## Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom Cabometyx (kabozantinib) blir besluttet innført av Beslutningsforum 20.10.2025 kan legemiddelet tas i bruk fra beslutningstidspunktet.

## Informasjon om refusjon av kabozantinib (Cabometyx) i andre land

Sverige: Ingen beslutning identifisert

Danmark: Ingen beslutning identifisert

Skottland (SMC): Ikke innført, datert 12.02.2024<sup>2</sup>:

England (NICE/NHS): Ikke innført, datert 01.11.2023<sup>3</sup>:

## Oppsummering

Ved eventuell innføring vil kabozantinib sannsynligvis foretrekkes i andrelinje og dermed forskyve behandling med sorafenib til en senere linje.

Med tilbudt pris er kabozantinib [redacted] sorafenib, men [redacted] behandling med lenvatinib.

Dersom Cabometyx (kabozantinib) blir besluttet innført av Beslutningsforum 20.10.2025 kan legemiddelet tas i bruk fra beslutningstidspunktet.

Anne Marthe Ringerud  
Fagsjef

Lea Nga Tran  
Fagrådgiver

<sup>2</sup> [SMC Cabometyx](#)

<sup>3</sup> [NICE Cabometyx](#)



| Prosess                                                                    |                                                                                                                                                                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP                 | 15.09.2025                                                                                                                                                        |  |
| Henvendelse til leverandør om prisopplysninger                             | 16.09.2025                                                                                                                                                        |  |
| Fullstendige prisopplysninger fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF | 19.09.2025                                                                                                                                                        |  |
| Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF                                 | 25.09.2025                                                                                                                                                        |  |
| Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF                                   | 10 dager hvorav 3 dager i påvente av ytterligere prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 7 dager. |  |