

Notat

Til:

Helse Nord RHF	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. oktober 2025

ID2023_104: Mavakamten (Camzyos) til Behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter – Ny pris

Bakgrunn

Det vises til metodevurderingsrapport fra Direktoratet for medisinske produkter (DMP) datert 13.09.2024, godkjent preparatomtale, tidligere prisnotat fra Sykehusinnkjøp datert 07.11.2024 og 20.12.2024 samt følgende beslutninger:

Beslutning i Beslutningsforum for nye metoder (09.12.2024):

1. Mavakamten (Camzyos) innføres ikke til behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter.
2. Det er ikke tilbudt en pris som står i et rimelig forhold til dokumentert klinisk nytte.
3. Sykehusinnkjøp bes gjenoppta forhandlingene med leverandør.

Beslutning regionale fagdirektører (09.01.2025):

1. Fagdirektørene vurderer at det fortsatt ikke er tilbudt en pris som står i et rimelig forhold til dokumentert klinisk nytte
2. Prisnotat datert 20.12.2024 sendes ikke til Beslutningsforum.
3. Saken sendes tilbake til Sykehusinnkjøp som bes gjenoppta forhandlingene med leverandøren.

Godkjent indikasjon¹:

Behandling av symptomatisk (New York Heart Association, NYHA, klasse II-III) obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati (oHCM) hos voksne pasienter.

¹ https://www.ema.europa.eu/no/documents/product-information/camzyos-epar-product-information_no.pdf



Sykehusinnkjøp har utarbeidet et oppdatert prisnotat basert på et nytt pristilbud fra Bristol Myers Squibb (BMS). Det er kun prisendringer som utgjør en forskjell fra tidligere prisnotat. Andre vurderinger som ble beskrevet i prisnotatet fra 07.11.2024 og 20.12.2024 er fortsatt gjeldende.

Pristilbud

BMS har 16.10.2025 etter prisforhandling tilbudt følgende priser:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
112439	Camzyos 2,5 mg, 28 stk kapsler	19 050,20 NOK	
572436	Camzyos 5 mg, 28 stk kapsler	19 050,20 NOK	
435696	Camzyos 10 mg, 28 stk kapsler	19 050,20 NOK	
542052	Camzyos 15 mg, 28 stk kapsler	19 050,20 NOK	

Dette tilsvarer en årskostnad på [REDACTED] med tilbudt RHF-AUP og 248 333 NOK med maks AUP. Årskostnaden er beregnet med dosering 2,5 - 15 mg 1 gang daglig (enten 2,5 mg, 5 mg, 10 mg eller 15 mg) i henhold til SPC. Månedskostnaden for Camzyos er [REDACTED] RHF-AUP.

Det er tidligere gitt inn tilbud for det aktuelle bruksområdet (ID2023_104):

Prisnotat	Datert	Månedskostnad RHF-AUP inkl. mva.	Årskostnad RHF-AUP inkl. mva.
1	07.11.2024		
2	20.12.2024		
3 (dette)	17.10.2025		

Alternativ prisavtale har blitt vurdert i løpet av prisforhandlingen vi viser til sak 127-2025 i Interregionalt fagdirektørmøte 18.06.2025.

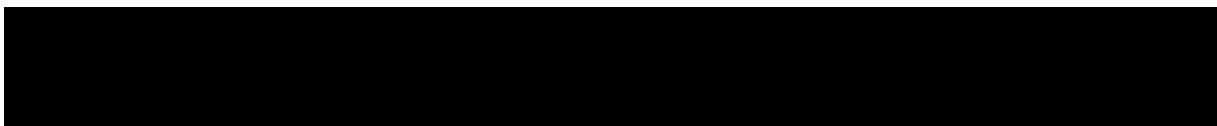
Kostnadseffektivitet

DMP har i metodevurderingen beregnet kostnad per QALY for mavakamten i kombinasjon med betablokkere/kalsiumantagonister (BB/CCB) sammenlignet med BB/CCB, kostnad per QALY-analysen er oppdatert med nytt pristilbud som vist under.

Pris	Merkostnad per vunnet kvalitetsjusterte leveår (QALY)
Maks AUP uten mva.	1 574 948 NOK/QALY
Avtalepris mottatt 16.10.2025 uten mva.	[REDACTED]

DMPs beregning av alvorlighetsgrad ut ifra dagens behandling tilsier et absolutt prognosetap på ca. 6 QALY (hovedanalyse).

DMP har utført scenarioanalyser for å belyse usikkerheten knyttet til DMPs hovedanalyse. Parametere som har stor innvirkning på IKER er sammenhengen mellom NYHA-klasse og dødelighet, samt progresjonsrater. DMP skriver at dette er scenarioer som representerer alternative, godt mulige varianter for aktuelle antagelser.





Budsjettkonsekvenser

DMP har beregnet følgende budsjettkonsekvenser for spesialisthelsetjenestens legemiddelbudsjett i det femte budsjettåret:

Pris	Budsjettkonsekvenser
Maks AUP inkl. mva.	133 537 550 NOK
Avtalepris mottatt 16.10.2025 inkl. mva.	

Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom mavakamten blir besluttet innført av Beslutningsforum 17.11.2025 kan legemiddelet tas i bruk fra 01.01.2026 for denne indikasjonen, da ny pris kan gjelde fra denne datoen.

Informasjon om refusjon av mavakamten (Camzyos) i andre land

Sykehusinnkjøp har ikke funnet endringer og viser til tidligere prisnotat.

Oppsummering

DMP har i metodevurderingen beregnet kostnad per QALY for mavakamten i kombinasjon med betablokkere/kalsiumantagonister (BB/CCB) sammenlignet med BB/CCB. Sykehusinnkjøp har gjennomført prisforhandling og DMP har oppdatert analysen med prisen som er tilbudt av leverandør. Med den tilbudte prisen er merkostnad per vunnet QALY

Anne Marthe Ringerud
Fagsjef

Lea Nga Tran
Fagrådgiver

Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	Ikke aktuelt	
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	09.01.2025	Dato for beslutning regionale fagdirektører
Fullstendige prisopplysninger fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	16.10.2025	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	17.10.2025	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	281 dager hvorav 120 dager i påvente av ytterligere prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 161 dag som inkluderer vurdering av alternativ prisavtale.	