

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:** 23. oktober 2025

ID2025_017: Guselkumab (Tremfya) til behandling av voksne med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, tapt respons på, eller er intolerante for konvensjonell terapi eller biologisk legemiddel – ny pris

Bakgrunn

Det vises til møte i Bestillerforum 26.05.2025 der følgende oppdrag ble bestilt:

Et prisnotat utarbeides av Sykehusinnkjøp HF.

Det vises dessuten til anmodning fra leverandør¹, egnethetsvurdering (EV) fra Direktoratet for medisinske produkter (DMP)², godkjent SPC samt åpen anbudskonkurranse 2506 TNFBIO om levering av legemidler til behandling av betennelsessykdommer innen revmatologi, dermatologi og gastroenterologi. Det vises også til prisnotat fra Sykehusinnkjøp datert 25.06.2025 og følgende beslutning i Beslutningsforum:

Beslutningsforum for nye metoder (25.08.2025)

1. Guselkumab (Tremfya) innføres ikke til behandling av voksne pasienter med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, mistet respons på eller var intolerante overfor enten konvensjonell terapi eller en biologisk behandling.
2. Det er ikke dokumentert fordeler med guselkumab (Tremfya) som kan tilsi at behandlingen kan ha en høyere pris enn andre tilgjengelige behandlingsalternativer.
3. Sykehusinnkjøp bes gjenoppta forhandlingene med leverandør.

¹ [Anmodning ID2025_017 Guselkumab \(Tremfya\) Crohns sykdom](#)

² [EV ID2025_017 guselkumab \(Tremfya\)](#)



Godkjent indikasjon for den aktuelle metoden³:

Tremfya er indisert til behandling av voksne pasienter med moderat til alvorlig aktiv Crohns sykdom som har hatt utilstrekkelig respons på, mistet respons på eller var intolerante overfor enten konvensjonell terapi eller en biologisk behandling.

Sykehusinnkjøp har utarbeidet et oppdatert prisnotat basert på et nytt pristilbud fra Johnson & Johnson. Det er kun prisendringer som utgjør en forskjell fra tidligere prisnotat. Andre vurderinger som ble beskrevet i prisnotatet fra 25.06.2025 er fortsatt gjeldende.

Pristilbud

Johnson & Johnson har 15.10.2025 bekreftet at følgende pris skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP inkl. mva.	RHF-AUP inkl. mva.
156014	Tremfya 100 mg ferdigfylt penn 1 ml x 1 stk	27 652,90 NOK	
397266	Tremfya 100 mg ferdigfylt sprøyte 1ml x 1 stk	27 652,90 NOK	
523556	Tremfya 200 mg ferdigfylt penn 2 ml x 1 stk	27 652,90 NOK	
558418	Tremfya 200 mg kons. Infusjonsvæske hetteglass 20 ml x 1 stk	27 652,90 NOK	

Legemiddelkostnadene ved behandling med Tremfya vil variere avhengig av hvilken dosering og administrasjonsmetode som benyttes for den enkelte pasient. Årskostnader presentert med hhv. intravenøst og subkutan induksjonsregime⁴ etterfulgt av lavt⁵ og høyt⁶ vedlikeholdsdoseringsregime i hht SPC er vist under. Beregningene inkluderer kun legemiddelkostnader, behandlingskostnader vil i tillegg inkludere kostnader til istandgjøring og administrasjon.

	Tremfya induksjonsregime infusjon		Tremfya induksjonsregime subkutan	
	Maks AUP inkl. mva	RHF AUP inkl. mva	Maks AUP inkl. mva	RHF AUP inkl. mva
Tremfya lav vedlikeholdsdosering				
År 1	207 891 NOK		290 850 NOK	
År 2	180 238 NOK		180 238 NOK	
Tremfya høy vedlikeholdsdosering				
År 1	360 475 NOK		443 434 NOK	
År 2	360 475 NOK		360 476 NOK	

³ [SPC Tremfya](#)

⁴ 200 mg administrert som intravenøs infusjon ved uke 0, uke 4 og uke 8.

Eller 400 mg administrert som subkutan injeksjon (gitt som to påfølgende injeksjoner på 200 mg hver) ved uke 0, uke 4 og uke 8.

⁵ Vedlikeholdsdosen med oppstart ved uke 16 100 mg, administrert som subkutan injeksjon hver 8. uke.

⁶ Vedlikeholdsdoseregime med 200 mg administrert som subkutan injeksjon med oppstart ved uke 12, og deretter hver 4. uke.



Det er tidligere inngitt tilbud for det aktuelle bruksområdet (ID2025_017):

Prisnotat	Datert	Tremfya induksjonsregime infusjon Årskostnad RHF-AUP inkl mva (vedlikeholdsdosering år 2)		Tremfya induksjonsregime subkutan Årskostnad RHF-AUP inkl. mva (vedlikeholdsdosering år 2)	
		Lav	Høy	Lav	Høy
1	25.06.2025				
2 (dette)	23.10.2025				

Kostnadseffektivitet

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

TNF/BIO anbudet

Rangering av legemidlene etter anbud 2506b er vist under. Rangeringen er basert på legemiddelkostnader, men inkluderer også kostnad for infusjon for legemidler som settes intravenøst der det er relevant. Behandlingskostnader kan være forskjellige første behandlingsår (oppstart) og senere behandlingsår (vedlikeholdsbehandling) på grunn av forskjellig dosering. I tabellen under vises kostnad for første og andre behandlingsår. Rangeringen i TNFBIO anbudet baserer seg på behandlingskostnad for de første to behandlingsårene samlet.

Administrasjonskostnader/infusjonskostnader er inkludert der det er relevant. Kostnadene er oppgitt i RHF-AUP inkl mva.

Blant legemidlene i rangeringen under, er ustekinumab (Stelara), mirikizumab (Omvoh), risankizumab (Skyrizi) IL-hemmere. Ustekinumab har gått av patent og har fått konkurranse av biotilsvarende legemidler. I EV fra DMP fremkommer det at sammenligningsalternativet for Guselkumab (Tremfya) vil være andre legemidler samme virkningsmekanisme (IL-23 hemmer) i anbudet. Både mirikizumab (Omvoh) og risankizumab (Skyrizi) er IL-23 hemmere som er innført til behandling av Crohns sykdom, og som omfattes av TNFBIO anbudet. Ustekinumab er en IL-12/23 hemmer.



Behandlingskostnader for guselkumab (Tremfya) basert på tilbudt pris 15.10.2025

Preparat	År 1 (NOK)	År 2 (NOK)	År 1 + 2 (NOK)
Guselkumab (Tremfya): intravenøs induksjon, lavdose vedlikehold 200 mg i.v. uke 0, 4 og 8, deretter 100 mg s.c. hver 8. uke fra uke 16			
Guselkumab (Tremfya): subkutan induksjon, lavdose vedlikehold 400 mg s.c. uke 0, 4 og 8, deretter 100 mg s.c. hver 8. uke fra uke 16			
Guselkumab (Tremfya): intravenøs induksjon, høydose vedlikehold 200 mg i.v. uke 0, 4 og 8, deretter 200 mg s.c. hver 4. uke fra uke 12			
Guselkumab (Tremfya): subkutan induksjon, høydose vedlikehold 400 mg s.c. uke 0, 4 og 8, deretter 200 mg s.c. hver 4. uke fra uke 12			

Behandlingskostnader ved behandling av Crohns sykdom basert på gjeldene anbudspriser i 2506b

Preparat	År 1 (NOK)	År 2 (NOK)	År 1 + 2 (NOK)
Adalimumab			
Amgevita			
Adalimumab			
Amgevita (høy startdose)			
Ustekinumab			
Stelara			
Infliksimab			
Zessly			
Ustekinumab			
Stelara (redusert respons)			
Infliksimab			
Remsima SC. (Zessly IV.)			
Upadacitinib			
Rinvoq (lav dose)			
Mirikizumab			
Omvoh			
Upadacitinib			
Rinvoq (høy dose)			
Risankizumab			
Skyrizi			
Vedolizumab			
Entyvio (SC)			



Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

Dersom Tremfya innføres vil legemiddelet inngå i anbud og dermed eventuelt erstatte andre etablerte legemidler.

Budsjettvirkningene av eventuell innføring av guselkumab til aktuell indikasjon vil avhenge av hvordan bruken vil fordele seg mellom de ulike vedlikeholdsdoseringsregimene, og hvilke andre innførte behandling behandlinger som fortrenses.

Dersom det legges til grunn lav doseringsregime ved bruk av guselkumab (Tremfya), vil en innføring av Tremfya føre til [redacted] enn behandling med risankizumab (Skyrizi) eller mirikizumab (Omvo). Om det derimot legges til grunn høy doseringsregime, vil en innføring av Tremfya føre til [redacted] enn behandling med risankizumab (Skyrizi) eller mirikizumab (Omvo). Dersom eventuell innføring av Tremfya primært erstatter behandling med biotilsvarende ustekinumab vil dette medføre betydelig økte budsjettkonsekvenser.

Betydning for fremtidig anskaffelse

Leverandør lanserer ny styrke av guselkumab (200mg) i forbindelse med indikasjonsutvidelse.

Dersom guselkumab blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 17.11.2025, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon ved oppstart av neste anbudsperiode (2606b), tentativt 01.02.2026

Informasjon om refusjon av guselkumab (Tremfya) i andre land

Sverige: Ingen beslutning identifisert.

Danmark: Under vurdering, datert 04.09.2025⁷.

Skottland (SMC): Under vurdering⁸.

England (NICE/NHS): Innført, datert 28.08.2025⁹.

⁷ [Medisinrådet Tremfya Crohns](#)

⁸ [SMC Tremfya Crohns](#)

⁹ [NICE Tremfya Crohns](#)



Oppsummering

Leverandør har tilbudt nye priser for Tremfya som er lagt til grunn i dette prisnotatet.

Basert på tilbudt pris fra Johnson & Johnson (15.10.2025) er 2-årskostnadene ved behandling med Tremfya [REDACTED]

Dersom guselkumab (Tremfya) blir besluttet innført til aktuell indikasjon på møte i Beslutningsforum 17.11.2025, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon ved oppstart av neste anbudsperiode (2606b), tentativt 01.02.2026

Anne Marthe Ringerud
Fagsjef

Lea Nga Tran
Fagrådgiver

Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	Ikke aktuelt	
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	25.08.2025	Dato for nei-beslutning i Beslutningsforum
Fullstendige opplysninger (pris og SPC) fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	15.10.2025	
Aktuell indikasjon godkjent	02.05.2025	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	23.10.2025	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	59 dager hvorav 51 dager i påvente av ytterligere opplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 8 dager.	