

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:** 12. november 2025

ID2024_049: Belantamab mafodotin (Blenrep) i kombinasjon med bortezomib og deksametason for behandling av voksne med myelomatose som har fått minst én tidligere behandling.

Bakgrunn

Det vises til tidlig faglig vurdering av Sykehusinnkjøp HF sin spesialistgruppe innen myelomatose datert 22.08.2024 samt godkjent SPC for Blenrep. Det vises dessuten til tidligere prisnotat fra Sykehusinnkjøp datert 24.09.2025, samt følgende beslutning i Beslutningsforum for Nye metoder:

Beslutningsforum for nye metoder (20.10.2025)

1. Belantamab mafodotin (Blenrep) innføres ikke hos voksne for behandling av residiverende eller refraktær myelomatose i kombinasjon med bortezomib og deksametason hos pasienter som har fått minst én tidligere behandling
2. Det er ikke tilbudt en pris som står i et rimelig forhold til dokumentert klinisk nytte.
3. Sykehusinnkjøp bes gjenoppta forhandlingene med leverandør.

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.*

GlaxoSmithKline (GSK) har valgt ikke å anmode Nye Metoder om vurdering av kombinasjonsbehandlingen belantamab mafodotin, pomalidomid og dexametason.



Sykehusinnkjøp HF sin spesialistgruppe innen myelomatose har gitt følgende vurdering: «Basert på tilgjengelig dokumentasjon pr 22.08.2024 vurderes legemiddelet Belantamab mafodotin i kombinasjon med bortezomib og dexametason (BelaVd) til aktuell indikasjon å være sammenlignbart med komparator daratumumab i kombinasjon med karfilzomib og dexametason (DKd) samt med komparator isatuxsimab i kombinasjon med karfilzomib og dexametason (IsaKd) for hovedparten av pasientene.»

Blant behandlingene som spesialistgruppen har vurdert som sammenlignbare med BelaVd, er det kun IsaKd som er tidligere besluttet innført¹.

Etter videre prisforhandlinger er det mottatt et nytt pristilbud for belantamab mafodotin.

Pristilbud

GSK har 10.11.2025 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 på [REDACTED] med tilbudt RHF-AUP og 18 931 650 NOK med maks AUP. Årskostnaden er beregnet med dosering 2,5mg/kg hver 3. uke ved i.v. infusjon i henhold til SPC. Månedskostnaden for Blenrep er [REDACTED] RHF-AUP. Beregningene er gjort for en standard pasient på 75kg og inkluderer svinn. Kostnader til bortezomib og dexametason kan anses som ubetydelige og er ikke inkludert.

Det er tidligere gitt inn tilbud for den aktuelle indikasjonen (ID2024_049):

Prisnotat	Datert	Årskostnad med SPC-dosering RHF-AUP inkl. mva
1	24.09.2025	
2 (dette)	12.11.2025	

Med dosering hver 8. uke og redusert dose fra syklus 2 som anbefalt i compassionate use programmet² for Blenrep³ blir årskostnaden for Blenrep første året [REDACTED] med tilbudt RHF-AUP og 6 197 906 NOK med maks AUP. Månedskostnaden for Blenrep er da [REDACTED] RHF-AUP. Beregningene er gjort for en standard pasient på 75kg og inkluderer svinn. Kostnader til bortezomib og dexametason er ikke inkludert.

¹ [ID2021_009](#)

² <https://www.nyemetoder.no/om-systemet/retningslinje-for-bruk-av-nye-legemidler-for-markedsforingstillatelse-compassionate-use/>

³ [https://metodebok.no/emne/9UvMfS5Q/blod-535ab-536ab-belantamabmafodotin-cup--bortezomib-bvd-belantamabmafodotin-cup/medikamentell-kreftbehandling---kurbibliotek-\(hs%C3%98\)](https://metodebok.no/emne/9UvMfS5Q/blod-535ab-536ab-belantamabmafodotin-cup--bortezomib-bvd-belantamabmafodotin-cup/medikamentell-kreftbehandling---kurbibliotek-(hs%C3%98))



Prisnotat	Datert	Årskostnad med CUP-dosering RHF-AUP inkl. mva
1	24.09.2025	
2 (dette)	12.11.2025	

Kostnadseffektivitet

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

Både belantamab mafodotin og de anti-CD38-baserte legemidlene kombineres med en proteasomhemmer i denne aktuelle vurderingen. Spesialistgruppen innen myelomatose i Sykehusinnkjøp vurderer i august 2024 at BelaVd er sammenlignbart med IsaKd og DaraKd i forhold til effekt og bivirkninger til aktuell indikasjon. IsaKd er innført til bruk i 2. linje til myelomatose pasienter i Norge, mens DaraKd er ikke innført.⁴ Derfor sammenlignes kostnadene for BelaVd og IsaKd under, både med SPC dosering og doseringen i handlingsprogrammet for IsaKd og i compassionate use programmet for BelaVd.

Kombinasjon	Årskostnad 1. år RHF-AUP	Månedskostnad RHF-AUP
IsaKd (SPC)		
IsaKd (handlingsprogram*)		
BelaVd (SPC)		
BelaVd (CUP)		

*doseringen av karfilzomib som er anbefalt i Handlingsprogrammet for maligne blodsykdommer avviker fra doseringen anbefalt i SPC.⁵

Sykehusinnkjøp har i tabellen under beregnet legemiddelkostnader for behandling med Blenrep og for andre innførte medikamenter som kan brukes til behandling av myelomatose fra 2. linje og senere. Prisene på behandlingsalternativene er hentet fra onkologi 2507 anbudet, og er gjeldende fra 1.10.2025 for legemidler som er innført i spesialisthelsetjenesten.

Medikament (dosering i hht. SPC)	Legemiddelkostnad pr. måned
Belantamab mafodotin (Blenrep)*	
Daratumumab (Darzalex)	
Isatuxsimab (Sarclisa)	
Teklistamab (Tecvayli)	
Elranatamab (Elrexio)	
Karfilzomib (Kyprolis)	
Panobinostat (Farydak)	
Iksazomib (Ninlaro)	
Elotuzumab (Empliciti)	
Pomalidomid	
Bortezomib	
Lenalidomid	

*til vurdering, det er pr dd. ingen RHF-avtalepris på Blenrep.

Budsjettkonsekvenser

Det er ikke beregnet budsjettkonsekvenser for innføring av aktuell indikasjon.

⁴ <https://www.nyemetoder.no/metoder/daratumumab-darzalex-karfilzomib-kyprolis-og-deksametason/>

⁵ <https://www.helsedirektoratet.no/retningslinjer/maligne-blodsykdommer--handlingsprogram/myelomatose/behandling-av-tilbakefall>



Det er usikkert hvor mange pasienter som kan være aktuelle for metoden. Anmodningen angir at ca. 75-90 pasienter årlig vil være aktuelle for behandlingen. Trolig vil pasientgrunnlaget være noe høyere den første tiden etter eventuell innføring grunnet opphenting av pasienter fra senere behandlingslinjer.

Dersom 90 pasienter blir behandlet med BelaVd til aktuell indikasjon, innebærer dette årlige legemiddelutgifter på om lag [redacted] med RHF-AUP det første behandlingsåret med utgangspunkt i dosering etter SPC. Hvis man legger CUP-doseringen til grunn blir de årlige legemiddelutgifter om lag [redacted]

Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom Blenrep blir besluttet innført på møte i Beslutningsforum 08.12.2025, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra 01.02.2026.

Informasjon om refusjon av Belantamaf mafodotin (Blenrep) i andre land

Sverige: 16.09.2025 vurdering pågår.⁶

Danmark: vurdering i gang, forventet dato for beslutning 21.01.2026.⁷

Skottland (SMC): 13.10.2025 belantamab mafodotin (Blenrep®) is accepted for restricted use within NHSScotland.⁸

England (NICE/NHS): vurdering pågår, forventet publiseringsdato 21.01.2026.⁹

Oppsummering

Sykehusinnkjøp har etter prisforhandlinger oppdatert prisnotatet med ny pris på Blenrep. Årskostnaden med dosering i henhold til SPC er [redacted] for BelaVd sammenlignet med IsaKd. Sammenligner man kostnaden for IsaKd med handlingsprogramdoseringen med doseringen av BelaVd som brukes i compassionate use programmet er kostnaden for BelaVd [redacted]

Dersom Blenrep blir besluttet innført i kombinasjon med bortezomib og dexametason for behandling av voksne med myelomatose som har fått minst en tidligere behandling på møte i Beslutningsforum 08.12.2025, kan legemiddelet tas i bruk til aktuell indikasjon fra 01.02.2026.

Anne Marthe Ringerud

Eva Hennum Kolmos

Fagsjef

Medisinsk rådgiver

⁶<https://samverkanlakemedel.se/download/18.44ea7c7a199371e2a521cc0/1758010577567/Avvakta%20Blenrep%20vid%20multipelt%20myelom%202025-09-16.pdf>

⁷ <https://medicinraadet.dk/igangvaerende-vurderinger/laegemidler-og-indikationsudvidelser/belantamab-mafodotin-blenrep-knoglemarvskraeft-myelomatose>

⁸ <https://scottishmedicines.org.uk/medicines-advice/belantamab-mafodotin-blenrep-full-smc2727/>

⁹ <https://www.nice.org.uk/guidance/indevelopment/gid-ta11203>



Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra DMP	Ikke aktuelt	
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	20.10.2025	Dato for Beslutningsforum
Fullstendige opplysninger (pris og SPC) fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp HF	10.11.2025	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp HF	12.11.2025	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp HF	23 dager hvorav 21 dager i påvente av prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 2 dager.	