

**Til:** Bestillerforum RHF/Beslutningsforum  
**Fra:** Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler (LIS)  
**Dato:** 28. juni 2019

Unntatt offentligheten, ihht. Forvaltningsloven § 13 1. ledd.

## Trientin tetrahydroklorid (Cuprior) til behandling av Wilsons sykdom

Det vises til ID2018\_086, metodevurdering fra Legemiddelverket. Kostnadseffektivitet er ikke blitt beregnet i denne metodevurderingen, kun en oppsummering av effekt og kostnader. Klinisk effekt og sikkerhet mellom Cuprior og trientin dihydroklorid (brukes i norsk klinisk praksis, men har ikke MT i Norge) antas å være sammenlignbare. Cuprior er med dagens maksimal AUP, rimeligere enn dagens uregistrerte alternativ.

Legemiddelverket vedtok ny maksimalpris for Cuprior 27/5-2019.

Sykehusinnkjøp HF har gjennomført prisforhandlinger med leverandøren GMP Orphan. Den fremforhandlede prisen på Cuprior av 20.6.2019 er:

Pakning	MAKS-AIP	LIS-AIP	LIS-AUP
Cuprior tablett 150mg, 72 stk	36 600	████████	████████

Med gjeldende pristilbud er årskostnaden for Cuprior ██████████ NOK avhengig av anbefalt dosering oppgitt i SPC (3 – 6,5 tabletter daglig)

Dagens behandling består av trientin i en annen saltform: Trientin dihydroklorid, fra leverandøren Univar. Legemidlet har ikke MT i Norge, og har derfor ikke fastsatte maksimalpriser.

Legemiddelverket har hentet inn omsetningstall fra Reseptregisteret, for 2018, viser disse tallene at legemiddelkostnadene for trientin dihydroklorid utgjorde om lag 38,5 millioner kroner, fordelt på 14 pasienter. Dette tilsvarer om lag 2,8 millioner kroner per pasient. Legemiddelverket har sammenlignet døgnkostnaden ved behandling med de to alternativene og vurderer at en innføring av trientin tetrahydroklorid (Cuprior) er kostnadsbesparende ved maksimalpris.

### Vurdering av pristilbud

Årskostnaden for Cuprior er med det nye tilbudet ██████████ NOK.

Legemiddelverket vurderte at Cuprior var kostnadsbesparende allerede ved maksimalpris, med den fremforhandlede prisen på Cuprior fremstår Cuprior enda mer kostnadsbesparende sammenlignet med den etablerte bruken av uregistrert legemiddel. Finansiering av trientin dihydroklorid ble overført til RHF med virkning fra 1. februar 2019, men behandlingen er ikke metodevurdert.



Cuprior vil trolig erstatte Trientin dihydroklorid Univar på det norske markedet, både fordi det ikke lenger er grunnlag til å benytte et legemiddel uten markedsføringstillatelse, men også fordi legemiddelkostnadene er lavere.

Trientin dihydroklorid (Cufence) får norsk MT innen kort tid etter å ha fått såkalt «positive opinion» i CHMP 29/5-2019. [REDACTED]

Mvh

Asbjørn Mack (e.f.)  
Fagsjef

Anne Marthe Ringerud  
Rådgiver