



# Koncernkontoret

## Läkemedelsrådet

### REGIONAL LÄKEMEDELSRIKTLINJE

Process 3.3.9  
 Skapad av [LAG läkemedel inflammatoriska sjukdomar](#)  
 Godkänd av Läkemedelsrådet  
 Gäller för Utförare av hälso- och sjukvård i Region Skåne

Version 4  
 Dokument id L1BI1-04  
 Godkänt datum 2024-08-22  
 Gäller t.o.m. 2025-12-13

## Preparatval vid behandling med TNF- alfa hämmare

### 1 Sammanfattning och rekommendation

För TNF-hämmare gäller priser enligt [fass.se](http://fass.se), eftersom det inte längre finns några nationella rabattavtal för dessa läkemedel.

För adalimumab finns flera godkända biosimilarer med Humira som referensprodukt. **På grund av stora prisskillnader ska Humira endast användas om starka medicinska skäl föreligger. Vid nyinsättning av adalimumab ska någon av biosimilarerna Hukyndra Hyrimoz, Idacio eller Imraldi väljas. För patienter med pågående behandling med Humira rekommenderas övergång till rekommenderad biosimilar. Vid kontinuerlig behandling med Hukyndra, Hyrimoz, Imraldi eller Amgevita ska 6-pack förskrivas, då dessa förpackningar ger lägst kostnad.**

**Hukyndra, Hyrimoz och Imraldi har samma volymer som Humira och är citratfria. Även Amgevita är citratfritt, men Amgevita är dyrare än Hukyndra. Vid förskrivning av adalimumab 80 mg ska biosimilaren Hukyndra väljas.**

## 2 Förändringar jämfört med tidigare version

2024-08-22

Avsnitt	Uppdatering
1	Tillägg av Imraldi i rekommendationen för adalimumab
3	Reviderade kostnadsangivelser

## 3 Årlig läkemedelskostnad per patient

### 3.1 Adalimumab

Nedanstående tabeller visar årlig läkemedelskostnad, avrundad till närmaste hundra kronor, vid underhållsbehandling av en vuxen person med indikation reumatoid artrit, inflammatorisk tarmsjukdom eller psoriasis med normaldosering enligt läkemedlets produktresumé.

Läkemedel		
Imraldi	6 st (12 veckor)	ca 16 600 kr
Idacio	2 st (4 veckor) och 6 st (12 veckor)	ca 16 600 kr
Hukyndra	6 st (12 veckor)	ca 16 600 kr
Hyrimoz	6 st (12 veckor)	ca 17 000 kr
Hukyndra	2 st (4 veckor)	ca 17 000 kr
Amgevita	6 st (12 veckor)	ca 24 500 kr
Hyrimoz	2 st (4 veckor)	ca 47 800 kr
Imraldi	2 st (4 veckor)	ca 48 500 kr
Hulio	2 st (4 veckor)	ca 55 600 kr
Amgevita	2 st (4 veckor)	ca 55 700 kr
Humira	6 st (12 veckor)	ca 77 900 kr
Humira	2 st (4 veckor)	ca 79 300 kr
Hulio	6 st (12 veckor)	Tillhandahålls inte

### 3.2 Etanercept

För etanercept finns för närvarande två godkända biosimilarer med Enbrel som referensprodukt. **På grund av stora prisskillnader ska Enbrel endast användas om starka medicinska skäl föreligger. Vid nyinsättning av etanercept ska Erelzi väljas. För patienter med pågående behandling med Enbrel rekommenderas övergång till Erelzi. Vid kontinuerlig behandling med Erelzi eller Benepali ska 12-pack förskrivas, då dessa förpackningar ger lägst kostnad**

Läkemedel	Förpackningsstorlek (antal veckor)	Läkemedelskostnad /patient och år AUP
Erelzi	12 st (12 veckor)	ca 25 700 kr
Benepali	12 st (12 veckor)	ca 30 100 kr
Erelzi	4 st (4 veckor)	ca 56 100 kr
Benepali	4 st (4 veckor)	ca 56 100 kr
Enbrel	4 st (4 veckor)	ca 99 300 kr

### 3.3 Cimzia eller Simponi ska inte användas

Läkemedelsrådet vill påminna om att priset för övriga subkutana TNF-hämmare är betydligt högre än för rekommenderade adalimumab/etanercept-biosimilarer. Det innebär att Cimzia eller Simponi inte ska användas, förutom om det finns tungt vägande medicinska skäl. Observera att Cimzia och Simponi ingår i högkostnadsskyddet med begränsad subvention!

Läkemedel	Substans	Förpackningsstorlek (antal veckor)	Läkemedelskostnad /patient och år AUP
Cimzia	certolizumab	2 st (4 veckor)	ca 120 700 kr
Simponi	golimumab	1 st (4 veckor)	ca 125 300 kr

### 3.4 Infliximab

När det gäller intravenös behandling med infliximab, som hanteras på rekvisition, finns LOU-avtal. Mest fördelaktigt pris har Zessly, som därför bör väljas vid nyinsättning. För patienter med pågående behandling med Inflectra ska byte ske till Remsima, vilket är samma biosimilar som Inflectra. Subkutant infliximab (Remsima) har nyligen (våren 2024) lanserats. Det blir betydligt mer kostsamt än intravenös behandling med avtalade produkter och bör inte användas.

Dokumentet är fastställt och signerat se läkemedelsrådets protokoll daterad 2024-08-22 [Läkemedelsrådet - Vårdgivare Skåne \(skane.se\)](https://www.skane.se/lakemedelsradet)