

pressiteade

Originaaltekst

Novo Nordisk sai Euroopa Komisjonilt heakskiidu Wegovy® (semaglutiid) tabletile kui esimesele suukaudsele GLP-1 ravile kehakaalu juhtimiseks ELis; samuti kiideti heaks suurema annuse 7,2 mg ühekordne kasutusvalmis pen-süstel

- Esimene GLP-1 tablett, mis on Euroopa Liidus heaks kiidetud rasvumise ja ülekaalu raviks
- Ainult Wegovy® tablett pakub 17%* keskmist kehakaalu langust¹ koos kardiovaskulaarse kasuga
- Wegovy® 7,2 mg süst ühekordse annusega pen-süstlis, millega saavutati keskmiselt 21%* kehakaalu langus, on nüüd ELis heaks kiidetud

Bagsværd, Taani, 15. juuli 2026 – Novo Nordisk teatas täna, et Euroopa Komisjon (EK) on andnud müügiloa Wegovy® tabletile (üks kord päevas manustatav suukaudne semaglutiid 25 mg) rasvumisega ($KMI \geq 30 \text{ kg/m}^2$) või ülekaaluga ($KMI \geq 27 \text{ kg/m}^2$) täiskasvanute raviks, kellel on vähemalt üks kehakaaluga seotud kaasuv haigus, lisaks vähendatud kalorsusega dieedile ja suurenenud kehalisele aktiivsusele. Euroopa Ravimiameti (EMA) inimravimite komitee (CHMP) positiivne arvamus avaldati 2026. aasta mais.

Wegovy® tableti heakskiit on Euroopa rasvumise ravi jaoks märgiline hetk, kuna sellest saab esimene tabletivormis GLP-1 retseptori agonist kehakaalu juhtimiseks kõigis Euroopa Liidu liikmesriikides. Tegemist on Wegovy® tableti viienda regulatiivse heakskiiduga pärast USA-d, Ühendkuningriiki, AÜE-d ja Bahreini.

„Tänane Euroopa Komisjoni heakskiit Wegovy´le, üks kord päevas manustatava tabletina, loob rasvumisega elavatele inimestele veel ühe olulise võimaluse raviks,“ ütles Novo Nordiski president ja tegevjuht Mike Doustdar. „Rasvumine on tõsine krooniline haigus ning ravivõimaluste valik võib tuua kaasa reaalse erinevuse. Paljude inimeste jaoks võib tablett olla lihtsam ja vastuvõetavam viis ravi alustamiseks ja jätkamiseks. See on enamat kui regulatiivne verstapost – see on samm parema ja püsivama tervise poole rasvumisega inimestele ning tugev ühiskondlik vastus ühele Euroopa olulisemale terviseväljakutsele.“

Wegovy® tableti heakskiit põhineb ulatuslikul OASIS kliiniliste uuringute programmil, sealhulgas OASIS 4 uuringul, milles hinnati üks kord päevas manustatavat suukaudset semaglutidiid 25 mg rasvumisega või siis ülekaaluga täiskasvanutel, kellel oli vähemalt üks kehakaaluga seotud kaasuv haigus. Uuringus näitas suukaudne semaglutiid 25 mg kliiniliselt tähenduslikku ja statistiliselt olulist kehakaalu langust ligikaudu 17%, võrreldes 3%-ga platseebogrupil, kui seda kasutati koos elustiilisekkumisega. Ligikaudu üks kolmest patsiendist saavutas 20% või suurema kehakaalu languse^{1*}.

Suukaudse semaglutidiid ohutuse ja talutavuse profiil on kooskõlas väljakujunenud süstitava semaglutidiid profiiliga, mis põhineb mitmeaastasel patsientide kasutuskogemusel; kõrvalnähtudega seotud ravi katkestamised olid peaaegu samaväärsed platseeboga: 6,9% vs 5,9%^{1*}.

Euroopa Komisjon (EK) andis heakskiidu ka Wegovy® 7,2 mg süstile ühekordse annusega pen-süstlis rasvumisega inimestele.

Wegovy® tablett on praegu saadaval USA-s, Ühendkuningriigis ja AÜE-s ning Novo Nordisk on pühendunud Wegovy® tableti turuletoomisele rohkemates riikides 2026. aasta teisel poolel.

OASIS uuringuprogrammist

OASIS oli 3. faasi kliinilise arenduse programm üks kord päevas manustatava suukaudse semaglutidiidiga 25 mg ja 50 mg rasvumise raviks. Ülemaailmne 3. faasi kliiniline programm koosnes neljast uuringust, kuhu kaasati ligikaudu 1 300 rasvumisega või siis ülekaaluga täiskasvanut, kellel oli üks või mitu kaasuvat haigust. OASIS 4 oli 64-nädalane efektiivsuse ja ohutuse 3b faasi uuring, milles võrreldi üks kord päevas manustatavat suukaudset semaglutidiid 25 mg platseeboga 307 rasvumisega või ülekaaluga täiskasvanul, kellel oli üks või mitu kaasuvat haigust¹.

Wegovy´st

Üks kord nädalas manustatav Wegovy® süst (2,4 mg ja 7,2 mg) ning üks kord päevas manustatav Wegovy® tablett (semaglutiid 25 mg) on heaks kiidetud FDA, EMA ja teiste ravimeid reguleerivate asutuste poolt kogu maailmas.

ELis on Wegovy® näidustatud lisaks vähendatud kalorsusega dieedile ja suurenenud kehalisele aktiivsusele kehakaalu juhtimiseks, sealhulgas kehakaalu langetamiseks ja kehakaalu säilitamiseks, rasvumisega või ülekaaluga täiskasvanutel vähemalt ühe kehakaaluga seotud kaasuva seisundi korral. USA-s on Wegovy® näidustatud koos vähendatud kalorsusega dieedi ja suurenenud kehalise aktiivsusega, et vähendada suurte kardiovaskulaarsete kõrvalnähtude, nagu surm, südameinfarkt või insult, riski teadaoleva südamehaigusega täiskasvanutel, kellel on rasvumine või ülekaal. Samuti on see näidustatud liigse kehakaalu vähendamiseks ja pikaajalise kehakaalu languse säilitamiseks üle 12-aastastel pediaatrilistel patsientidel ning täiskasvanutel, kellel on ülekaal vähemalt ühe kehakaaluga seotud kaasuva seisundi korral. Lisaks on see heaks kiidetud MASH-i raviks täiskasvanutel, kellel on mõõdukas kuni kaugelearenenud maksaarmistumine (fibroos), kuid mitte maksatsirroosiga patsientidel.

Novo Nordisk on juhtiv ülemaailmne tervishoiuettevõte, mis asutati 1923. aastal ja mille peakontor asub Taanis. Meie eesmärk on vedada muutusi tõsiste krooniliste haiguste alistamiseks, tuginedes meie pärandile diabeedi valdkonnas. Teeme seda, luues teedrajavaid teaduslikke läbimurdeid, laiendades ligipääsu meie ravimitele ning töötades haiguste ennetamise ja lõpliku väljaravimise nimel. Novo Nordiskis töötab ligikaudu 67 900 inimest 80 riigis ning ettevõte turustab oma tooteid umbes 170 riigis. Lisateave: [novonordisk.com](https://www.novonordisk.com), [Facebook](#), [Instagram](#), [X-is](#), [LinkedIn](#) ja [YouTube](#).

Viited

1. Wharton S, Lingvay I, Bogdanski P, Duque do Vale R, Jacob S, Karlsson T, Shaji C, Rubino D, Garvey WT; OASIS 4 Study Group. Oral Semaglutide at a Dose of 25 mg in Adults with Overweight or Obesity. N Engl J Med. 2025 Sep 18;393(11):1077-1087. doi: 10.1056/NEJMoa2500969. PMID: 40934115.

* Põhineb uuringuravimi estimandil, st ravitoimel juhul, kui kõik patsiendid järgivad ravi.