

Originaaltekst

Euroopa Komisjon kiitis heaks Wegovy® süstelahuse tõhusama annuse rasvunud täiskasvanutele; kliiniline uuring näitas, et inimesed kaotasid keskmiselt umbes 21% kehakaalust.

- Euroopa Komisjon andis lõpliku heakskiidu Wegovy® (semaglutiid) suuremale 7,2 mg säilitusannusele, mis on näidustatud täiskasvanutele, kes vajavad kaalulangetusel lisaabi. Annus on nüüd Euroopa Liidus heaks kiidetud kõigis 27 liikmesriigis.
- Umbes poolteist aastat kestnud uuringus, milles osales 1407 inimest, kaotasid suuremat annust saanud inimesed keskmiselt ligikaudu viiendiku kehakaalust.
- Wegovy® on nüüd ELis heaks kiidetud kord nädalas manustatava kuues erinevas annuses süstina, mida kasutatakse kaalu langetamiseks lisana tervislikule toitumisele ja füüsilise aktiivsuse suurendamisele.

Bagsværd, Taani, 17. veebruar 2026 – Euroopa Komisjon kiitis heaks uue kord nädalas manustatava Wegovy® (semaglutiidi süstelahus) 7,2 mg säilitusannuse rasvunud täiskasvanutele. See annab arstidele veel ühe võimaluse aidata täiskasvanuid, kelle jaoks pole 2,4 mg annus toonud piisavat kaalulangust. Heakskiit põhineb Euroopa Ravimiameti teaduskomitee (CHMP) positiivsel otsusel, mis tehti 12. detsembril 2025.

Heakskiit tähendab, et ELi arstid võivad nüüd välja kirjutada 7,2 mg annust kolme 2,4 mg süstina, mis tuleb manustada korraga ja endiselt kord nädalas. Novo Nordisk esitas ELis taotluse ka ühekordse 7,2 mg annuse manustamiseks mõeldud eeltäidetud süstlale heakskiidu saamiseks. Positiivse otsuse korral võib süstal turule jõuda sel aastal. See tähendab, et Euroopa Liidus võivad rasvunud täiskasvanud, kes on manustanud Wegovy® 2,4 mg annust vähemalt neli nädalat, hakata manustama 7,2 mg annust, kui nad vajavad suuremat kaalulangust ja lihasfunktsiooni säilitamist.

Wegovy® 7,2 mg annus on juba heaks kiidetud ja saadaval Ühendkuningriigis ning taotlus on menetluses USA Toidu- ja Ravimiametis ja veel mitmes riigis.

Mida uuring näitas?

Kliinilistes uuringutes STEP UP (1407 osalejat, kellel polnud 2. tüüpi diabeeti) ja STEP UP T2D (512 osalejat, kellel oli 2. tüüpi diabeet) kaotasid kord nädalas 7,2 mg annust manustanud ja elustiili muutnud täiskasvanud märgatavalt rohkem kaalu, kui platseebot saanud inimesed.

CVR nr: 24 25 67 90

Keskmiselt olid Wegovy® 7,2 mg annust manustanud rasvunud osalejatel, kellel polnud diabeeti, järgmised tulemused.

- Inimesed, kes manustasid Wegovy® 7,2 mg annust vastavalt raviplaanile kaotasid 21% kehakaalust, samas kui platseebot saanud patsiendid kaotasid 2% kehakaalust.
- Ligikaudu iga kolmas inimene kaotas kehakaalust 25% või rohkem.
- Kehakoostis paranes ja suurem osa (84%) kaalukaotusest tuli Wegovy® 7,2 mg annust manustades rasvmassi arvelt. Lisaks näitasid testid lihasfunktsiooni säilimist.
- Kõige sagedasemad kõrvaltoimed olid iiveldus, kõhulahtisus, oksendamine (24,8%) ja düsesteesia (22,9%). Need kõrvaltoimed olid tavaliselt kerged või mööduvad ning mööduvad.

„See heakskiit on järjekordne oluline samm, mis aitab rasvunud inimestel jõuda väga märkimisväärse kaalulanguseni,“ ütles Novo Nordiski asepresident ja rahvusvahelise äritegevuse juht Emil Kongshøj Larsen.

„Uus annus annab tervishoiutöötajatele veelgi suurema paindlikkuse ravi kohandamiseks ning aitab rasvunud inimestel täita kaalulangetuse ja tervisega seotud eesmärgid.“

Wegovy® süstelahus on nüüd saadaval 0,25 mg, 0,5 mg, 1,0 mg, 1,7 mg, 2,4 mg ja 7,2 mg annustena kogu ELis. Wegovy® tablett on saadaval USAs ja ootab heakskiitu ELis.

Teave Wegovy® kohta

Süstitavat semaglutiidid 2,4 mg annust turustatakse kaubamärgi Wegovy® all. Euroopa Liidus on Wegovy® näidustatud täiendava ravina kehakaalu langetamiseks ja säilitamiseks lisaks vähendatud kalorsusega dieedile ja füüsilise aktiivsuse suurendamisele täiskasvanutel, kelle esialgne KMI on 30 kg/m² või suurem (rasvumine) või täiskasvanutel, kelle KMI on 27 kg/m² või suurem (ülekaal) ja kellel esineb vähemalt üks kehakaaluga seotud kaasuv haigus. Lisaks on Wegovy® ELis näidustatud üle 12-aastastel lastel, kelle esialgne KMI on vanust ja sugu arvestades vähemalt 95. protsentiilis (rasvumine) ning kelle kehakaal on üle 60 kg. Lisaks on infolehe kliiniliste andmete osas välja toodud Wegovy® toime tõsiste kardiovaskulaarsete kõrvaltoimete (MACE) riski vähendamisel, HFpEF-iga (säilinud väljutusfraktsiooniga südamepuudulikkusega) seotud sümptomite leevendamisel ja füüsilise võimekuse parandamisel ning põlve osteoartroosiga seotud valu vähendamisel.

Novo Nordisk on juhtiv ülemaailmne tervishoiuettevõtte, mis asutati 1923. aastal ja mille peakontor asub Taanis. Ettevõtte eesmärk on teha edusamme tõsiste krooniliste haiguste ravis, toetudes oma varasematele saavutustele diabeedi valdkonnas. Novo Nordiskis tegeletakse murranguliste teadusuuringute ja ravimite kättesaadavuse parandamisega ning töötatakse haiguste ennetamise ja võimalusel ka väljaravimise nimel. Ettevõtte on ligikaudu 68 800 töötajat 80 riigis ning selle tooteid müüakse umbes 170 riigis. Vt täpsemalt: [novonordisk.com](https://www.novonordisk.com), [Facebook](#), [Instagram](#), [X](#), [LinkedIn](#) ja [YouTube](#).

CVR nr: 24 25 67 90