



Direktoratet for  
medisinske produkter

Novo Nordisk Norway AS  
Postboks 4814 Nydalen  
0422 Oslo

| Dato       | Vår ref. | Saksbehandler          |
|------------|----------|------------------------|
| 21-08-2026 | 26/29225 | Lisbeth Damlien Nymoen |

## REFUSJONSVEDTAK

Direktoratet for medisinske produkter (DMP) viser til korrespondanse med Novo Nordisk august 2026 som vi behandler som en anmodning om vurdering av forhåndsgodkjent refusjon for semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) etter folketrygdloven § 5-14, jf. blåreseptforskriften § 2 og legemiddelforskriften kapittel 14.

### Vedtak

*Med hjemmel i legemiddelforskriften § 14-8 har DMP fattet vedtak om at semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) ikke innvilges forhåndsgodkjent refusjon etter folketrygdlovens § 5-14 til behandling av diabetes mellitus type 2.*

*Med hjemmel i legemiddelforskriften § 14-8 andre ledd har DMP fattet vedtak om at det kan ytes stønad til semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) etter individuell søknad, jf. blåreseptforskriften § 3, til behandling av diabetes mellitus type 2 med samme vilkår som andre semaglutid-preparater.*

Det er Helfo som vurderer om vilkår er oppfylt og om det skal ytes stønad etter søknad for den enkelte pasient, jf. blåreseptforskriften § 3.

Vedtaket gjelder følgende varenummer: 077926

Vedtaket gjelder kun den bruken av legemiddelet som er metodevurdert. Eventuelle andre bruksområder/ indikasjoner er ikke omfattet av dette vedtaket.

DMP har fastsatt en refusjonspris, jf. legemiddelforskriften § 14-9. Refusjonsprisen er fastsatt i refusjonskontrakt.

Vedtaket trer i kraft 21-08-2026. Vedtaket kan revurderes og endres dersom det tilkommer nye forhold som endrer grunnlaget eller premissene for refusjonsvedtaket, jf. legemiddelforskriften § 14-11.

### Begrunnelse

Vilkårene i blåreseptforskriften § 1b er oppfylt.

På bakgrunn av korrespondanse med Novo Nordisk, samt tidligere metodevurderinger har DMP vurdert prioriteringskriteriene nytte, alvorlighet og ressursbruk for semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) ved behandling av voksne pasienter med diabetes mellitus type 2 (T2D). Dette er i tråd med godkjent indikasjon.

Ozempic injeksjon 2 mg fikk markedsføringstillatelse 08-02-2018.

DMP vurderer at semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) har en nytte tilsvarende andre semaglutid-preparater i injeksjons-formulering som innvilges individuell stønad til behandling av T2D per i dag, med en tilsvarende alvorlighet og en lavere ressursbruk.

Direktoratet for medisinske produkter  
Postboks 240 Skøyen, 0213 Oslo  
Besøksadresse: Grensesvingen 26, 0663 Oslo  
post@dmp.no  
dmp.no

Brev stiles til DMP. Vennligst oppgi vår referanse.

Tlf.: 22 89 77 00  
Kto.: 7694 05 00903  
Org.nr. 974 761 122

DMP vurderer at semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) til behandling av T2D åpenbart oppfyller kriteriene for innvilgelse av refusjon uten videre dokumentasjon, jf. legemiddelforskriften § 14-2 fjerde ledd. DMP viser til revurdering av refusjonsstatus for Ozempic som ble gjennomført i 2024, hvor DMP konkluderte med at risikoen for forskrivning av Ozempic utenfor refusjonsvilkårene er betydelig og at det er behov for særlig kontroll av forskrivning og bruk av legemiddelet<sup>1</sup>. DMP vurderer at forholdene det pekes på i revurderingen også vil være aktuelle for semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg). På dette grunnlag fatter DMP avslag på forhåndsgodkjent refusjon, jf. legemiddelforskriften § 14-8 tredje ledd. DMP fatter imidlertid videre vedtak etter legemiddelforskriften § 14-8 andre ledd, om at det kan ytes stønad til legemidler etter individuell søknad, jf. blåreseptforskriften § 3.

### Bakgrunn

#### Semaglutid og diabetes mellitus type 2

Semaglutid er en GLP-1-agonist som blant annet gjennom påvirkning av insulinfrigjøring og appetittregulering bidrar til å forbedre blodsukkerkontroll. Preparatet har godkjent indikasjon for behandling av voksne med utilstrekkelig kontrollert T2D som tillegg til diett og fysisk aktivitet:

- Som monoterapi når metformin er vurdert uegnet grunnet intoleranse eller kontraindikasjoner.
- I tillegg til andre legemidler til behandling av diabetes.

I norsk klinisk praksis startes pasienter som har indikasjon for oppstart med semaglutid injeksjon med semaglutid 0,25 mg per uke. Pasientene trappes opp til den dosen som gir blodsukkerkontroll (glykemisk kontroll) og tolererbare bivirkninger. En liten andel av pasientene har behov å øke doseringen til semaglutid 2 mg per uke for å nå HbA1c behandlingsmål. Disse pasientene har frem til semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) ble markedsført, brukt 2 doser å semaglutid 1 mg (Ozempic 1 mg) per uke.

DMP estimerer at per i dag behandles 50 000-60 0000 norske pasienter med semaglutid injeksjon for T2D. DMP har ikke sikre anslag for hvor mange pasienter som har behov for semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg), men har i forbindelse med andre metodevurderinger på området fått innspill om at dette gjelder om lag 10 % av pasientene.

Refusjon til semaglutid injeksjon og semaglutid tabletter innvilges i dag etter søknad om individuell stønad, følgende kriterier må være oppfylt for å få innvilget individuell stønad:

- Pasienten må ha diabetes type 2.
- Pasienten må ha forsøkt metformin eller sulfonylurea eller insulin i høyeste tolererbare dose, uten å ha oppnådd tilstrekkelig glykemisk kontroll.
- Pasienten må bruke semaglutid sammen med metformin eller sulfonylurea eller insulin.

#### DMPs vurdering av prioriteringskriteriene

Semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) er en ny styrke av et legemiddel som allerede innvilges refusjon etter søknad om individuell stønad. DMP vurderer at semaglutid injeksjon 2 mg (Ozempic 2 mg) har en nytte som tilsvarer nytten av dagens behandlingsalternativ; 2 doser å semaglutid injeksjon 1 mg (Ozempic 1 mg).

DMP vurderer T2D som en kronisk sykdom med høy risiko for alvorlige komplikasjoner og at krav til langvarighet og alvorlighet er oppfylt for pasienter med T2D, jf. blåreseptforskriften § 1b.

---

<sup>1</sup> Direktoratet for medisinske produkter, Avslag på forhåndsgodkjent refusjon for Ozempic: [https://www.dmp.no/documents/offentlig-finansiering-og-pris/metodevurderinger/o/22\\_13051-17-vedtak-om-avslag-pa-forhandsgodkjent-refusjon-for-ozempic.pdf](https://www.dmp.no/documents/offentlig-finansiering-og-pris/metodevurderinger/o/22_13051-17-vedtak-om-avslag-pa-forhandsgodkjent-refusjon-for-ozempic.pdf).

Vedtaket kan påklages, jf. forvaltningsloven § 28. Klagen sendes DMP til e-post: [blaresept@dmp.no](mailto:blaresept@dmp.no)  
Frist for å klage er tre uker fra det tidspunkt underretning om vedtaket er kommet frem til dere. Dersom DMP ikke finner grunnlag for å omgjøre vedtaket, vil saken sendes videre for behandling til Helse- og



side 4 av 4

Helse- og omsorgsdepartementet  
Helsedirektoratet  
HELFO (Helseøkonomiforvaltningen)  
Helseklage