

OPPDATERTE RASJONERINGSVILKÅR FOR OZEMPIC

15.november kl. 12:00 oppdateres rasjoneringsbestemmelser for Ozempic injeksjonsvæske, alle styrker.

Ozempic (semaglutid) er et legemiddel som brukes til behandling av diabetes type 2.

Med hjemmel i lov 25. juni 2000 nr. 39 om apotek §6-12 jf. apotekforskriften § 38, vedtok/innførte Direktoratet for medisinske produkter fra og med 1. juli 2024 kl. 08:00 rasjoneringsbestemmelser på følgende legemidler:

Ozempic 0,25 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn, 4 stk. kanyle

Ozempic 0,5 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn, 4 stk. kanyle

Ozempic 1 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn, 4 stk. kanyle

Rasjoneringsiltakene som foreslås endret er:

- apotek skal kun utlevere norske pakninger med Ozempic injeksjonsvæske for fire ukers bruk av gangen, OG

- norske pakninger med Ozempic injeksjonsvæske kan ikke utleveres på hvit resept.

Grunnet ny vurdering av forsynings situasjonen- der både etterspørsel og leveranser ser ut til å ha stabilisert seg, fjernes mengdebegrensingen i første ledd.

Oppdatert rasjoneringsbestemmelse lyder:

- norske pakninger med Ozempic injeksjonsvæske kan ikke utleveres på hvit resept.

Begrunnelsen for videreføring av rasjoneringsbestemmelse er fortsatt/vedvarende, delvis mangel på legemidlet/legemidlene. Videreføring av rasjoneringsbestemmelse vurderes som nødvendig for å sikre legemiddelforsyning og pasientsikkerhet. Rasjoneringsbestemmelsen skal sikre tilgangen for pasienter som har krav på å få dekket behandling på blå resept.

Oppdatert rasjoneringsvedtak gjelder til og med 31.03 2025 kl. 23:59.

Vedtaket vil bli opphevet før dette dersom forsynings situasjonen endres slik at rasjoneringsbestemmelse ikke lenger anses nødvendig.

Kontaktinformasjon: legemiddelmangel@dmp.no