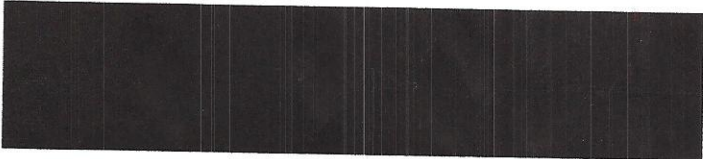


Eli Lilly Sweden AB



2 mars 2026

Upphörandeuppmaning gällande marknadsföring av Mounjaro

Vi har uppmärksammat ert marknadsföringsmaterial där Mounjaro anges ge "överlägsen viktninskning" jämfört med Wegovy, med hänvisning till SURMOUNT-5-studien, samt där prisjämförelser görs mellan produkterna.

Den 17 februari 2026 godkände EU-kommissionen en ny underhållsdos om 7,2 mg en gång i veckan av Wegovy för vuxna med obesitas. Inom ramen för godkännandet inkluderade Novo Nordisk data från två kliniska studier, STEP UP (1,407 deltagare) och STEP UP T2D (512 deltagare), som visar att deltagare med obesitas, utan diabetes, som tog Wegovy 7,2 mg hade en viktninskning på cirka 21 %, jämfört med cirka 2 % för placebogruppern, samt att cirka en av tre personer förlorade 25 % eller mer av sin kroppsvikt.

Mot bakgrund av denna nya godkända dosering anser vi att den fortsatta användningen av marknadsföringsmaterial baserat på SURMOUNT-5-studien inte längre uppfyller de krav som ställs i Läkemedelsbranschens etiska regelverk (LER).

- Enligt kapitel 1, artikel 11 i LER ska dokumentation åberopas på ett nyanserat och rättvisande sätt. Kravet innebär bland annat att resultatet av en undersökning som motsägs av annan undersökning inte får åberopas utan reservation, att resultat som blivit vederlagda inte får användas, samt att undersökning inte får åberopas på sådant sätt att därigenom förmedlas ett felaktigt eller missvisande intryck av undersökningens beskaffenhet, omfattning, genomförande eller betydelse.
- Enligt kapitel 1, artikel 12 i LER ska läkemedelsinformation som innehåller jämförelse mellan verkningar, beståndsdelar, behandlingskostnader etc. vara så utformad att jämförelsen i sin helhet är rättvisande. De objekt som ingår i jämförelsen ska vara utvalda på ett rättvisande sätt, vara relevanta och ska framläggas sakligt och vederhäftigt.

Ert marknadsföringsmaterial strider mot dessa krav på i vart fall följande sätt:

- SURMOUNT-5-studien baseras på behandling med "högsta tolererbara dos" av respektive produkt. Sedan godkännandet av Wegovy 7,2 mg är detta påstående inte längre korrekt avseende Wegovy, eftersom studiens jämförelse med Wegovy 2,4 mg eller 1,7 mg inte längre avspeglar högsta tillgängliga dos. Såväl överlägsenhetsbudskapet som hänvisningarna till studien är därmed inte längre representativa och riskerar att vilseleda mottagaren genom att ge ett missvisande intryck. Därför bör inte hänvisningar till SURMOUNT-5-studien överhuvudtaget förekomma i jämförande marknadsföring.
- Effekttjämförelsen i marknadsföringsmaterialet baseras på högre doser av Mounjaro (10-15 mg), medan prisjämförelsen endast omfattar den lägre underhållsdosen (5 mg) och utelämnar Mounjaros högre underhållsdoser (10 mg och 15 mg). Detta selektiva urval ger ett obalanserat och missvisande helhetsintryck av den faktiska prisnivån, inte minst för patienter som behandlas med de högre doser som ligger till grund för effektbudskapet.
- En jämförelse av vissa egenskaper får inte föranleda felaktiga eller missvisande slutsatser i fråga om egenskaper som inte omfattas av jämförelsen. Detta innebär att utvalda jämförelseobjekt i sig ska behandlas fullständigt. När, som i detta fall, läkemedelsinformation innehåller dels en effekttjämförelse mellan Mounjaro och Wegovy vid högre doser, dels en kostnadsjämförelse vid lägre doser, föreligger uppenbara risker för att läsaren drar slutsatser i fråga om såväl effekterna vid de doser som prisjämförelsen avser som kostnaden för de doser som effekttjämförelsen gäller (jfr. NBL 731/05).

Mot bakgrund av ovanstående uppmanar vi er att:

- a) omgående upphöra med all användning av marknadsföringsmaterial som innehåller jämförande marknadsföring baserad på SURMOUNT-5 data; samt
- b) omgående påbörja återkallande från marknaden av allt befintligt material som innehåller jämförande marknadsföring baserad på SURMOUNT-5 data.

Vänligen bekräfta att såväl a) som b) har genomförts senast den 16 mars genom ett skriftligt svar till undertecknad.

Med vänliga hälsningar,



Bilaga

Öppna i din [webbläsare](#)

Detta innehåll är utvecklat av Lilly och endast avsett för vårdpersonal

en gång i veckan 
mounjaro[®]
(tirzepatid) injektion

A Lilly Medicine

Mounjaro

**Det mest förskrivna läkemedlet
mot obesitas i Sverige^a**

I SURMOUNT-5 (72 veckor) visar Mounjaro överlägsen viktminskning jämfört med Wegovy (semaglutid)^{1,b}

SURMOUNT-5	Viktförändring ^b
Mounjaro 15 mg	-21,6 % (24 kg)
Wegovy 2,4 mg	-15,4 % (17 kg)
SURMOUNT-1	Viktförändring ^c
Mounjaro 5 mg	-16 % (16,1 kg)
Placebo	-2,4 % (2,4 kg)

^a Socialstyrelsens läkemedelsregister & Signum Life Science försäljningsdata, november 2025. Antalet patienter initierade på viktreducerande läkemedel under 2025 (januari-november) är högst med Mounjaro.

^b Resultat efter 72 veckors behandling med högsta tolererbara dos av Mounjaro® (15 mg eller 10 mg), jämfört med Wegovy® (2,4 mg eller 1,7mg), (p<0,001).

^c Resultat efter 72 veckors behandling med Mounjaro 5 mg jämfört med placebo (p<0,001).

Läs mer om resultaten från SURMOUNT-5

Prisjämförelse underhållsdos

– Mounjaro vs Wegovy^{2,3,d}

Varje dos tas minst 4 veckor innan den höjs till nästa dos

	Mounjaro	Wegovy
Titeringsdos (4 veckor)		0,25 mg
Titeringsdos (4 veckor)		0,5 mg
Titeringsdos (4 veckor)		1,0 mg
Titeringsdos (4 veckor)	2,5 mg	1,7 mg
Underhållsdos: Pris	5 mg: ca 2700 kr	2,4 mg: ca 2700 kr

^d Priser baserade på genomsnittligt pris från Apoteket, Apotek Hjärtat och Kronans Apotek 2026-01-09.

Se Mounjaros samtliga doser och priser

Läs mer om varunummer & pris

Likartad säkerhetsprofil^{2,3}

Den övergripande säkerhetsprofilen för Mounjaro och Wegovy i SURMOUNT-5 är likvärdiga dem i tidigare studier. De vanligaste rapporterade biverkningarna var från magtarmkanalen och var likvärdiga mellan Mounjaro och Wegovy.

Referenser: 1. Aronne JL. et al NEJM 2025:393:26-36. 2. Mounjaro produktresumé.
3. Wegovy (semaglutid) produktresumé, www.fass.se.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Mounjaro® (tirzepatid), Mounjaro (tirzepatid), Diabetesmedel, övriga blodglukossänkande läkemedel, ATC-kod A10BX16 2,5 mg, 5 mg, 7,5mg, 10 mg, 12,5 mg, 15 mg KwikPen injektionsvätska, lösning i förfylld flerdos injektionspenna alternativt injektionsvätska, lösning i endos injektionsflaska. Receptbelagt läkemedel (Rx), Ej inom förmånen (EF).

Indikationer: Typ 2-diabetes: Mounjaro är avsett för behandling av vuxna med otillräckligt kontrollerad typ 2-diabetes som ett komplement till kost och motion, som monoterapi när metformin inte anses lämplig på grund av intolerans eller kontraindikationer eller som tillägg till andra läkemedel för behandling av diabetes.

Indikationer: Typ 2-diabetes: Mounjaro är avsett för behandling av vuxna med otillräckligt kontrollerad typ 2-diabetes som ett komplement till kost och motion, som monoterapi när metformin inte anses lämplig på grund av intolerans eller kontraindikationer eller som tillägg till andra läkemedel för behandling av diabetes.

Viktkontroll: Mounjaro är avsett som komplement till lågkaloridiet och ökad fysisk aktivitet för viktkontroll, inklusive viktminskning och vikthantering, hos vuxna med ett initialt BMI på ≥ 30 kg/m² (obesitas) eller ≥ 27 kg/m² till < 30 kg/m² (övervikt) vid förekomst av minst en viktrelaterad komorbiditet (t.ex. hypertoni, dyslipidemi, obstruktiv sömnapné, kardiovaskulär sjukdom, prediabetes eller typ 2-diabetes).

Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne.

Varningar och försiktighet: Tirzepatid har inte studerats hos patienter med pankreatit i anamnesen och ska användas med försiktighet till dessa patienter. Alla patienter bör informeras om symtomen på akut pankreatit. Om pankreatit misstänks ska tirzepatid sättas ut och inte återinsättas om diagnosen bekräftas. Patienter som får tirzepatid i kombination med en insulinsekretagog eller insulin kan löpa ökad

risk för hypoglykemi. Denna risk kan reduceras genom att sänka dosen av insulinsekretagogen eller insulin. Tirzepatid har förknippats med biverkningari magtarmkanalen, som kan orsaka uttorkning, vilket kan leda till försämrad njurfunktion inklusive akut njursvikt. Patienter ska informeras om den potentiella risken för uttorkning och vidta försiktighetsåtgärder för att undvika vätskebrist. Tirzepatid har inte studerats hos patienter med svår gastrointestinal sjukdom, inklusive svår gastropares, och ska användas med försiktighet till dessa patienter. Beakta att förlångsammad ventrikeltömningkan öka risken för aspiration i samband med generell anestesi och djup sedering. Tirzepatid har inte studerats hos patienter med icke-proliferativ diabetisk retinopati som kräver akut behandling, proliferativ diabetisk retinopati eller diabetiskt makulaödem och ska användas med försiktighet och lämplig övervakning till dessa patienter.

Fertilitet, graviditet och amning: Tirzepatid ska inte användas under graviditet eller av kvinnor i fertil ålder som inte använder preventivmedel. Tirzepatid ska utsättas minst en månad före planerad graviditet. Användning av tirzepatid i samband med amning rekommenderas inte.

Datum för översyn av produktresumén: 2025-10-23

För ytterligare information och priser se www.fass.se.

Mounjaro är inte subventionerat

Eli Lilly Sweden AB, Box 721, 169 27 Solna. 08-737 88 00, www.lilly.com/se

CMAT-11266 | Februari 2026



Om NetdoktorPros villkor, integritet, sekretess och samarbetspartners, se [NetdoktorPros villkor](#)

Bonnier Health AB, Sveväg 13, 141 83 Solna, SE-141 83 Stockholm

E-post: redaktionen@netdoktorpro.se

Vill du inte få fler utskick från NetdoktorPros samarbetspartners till

[klicka här.](#)