

INFORMACJA DOT. STOSOWANIA Leku - molnupiravir (Lagevrio)

KRYTERIA WŁĄCZENIA LEKU:

- 1) Rozpoznanie Covid-19
- 2) Wystąpienie objawów COVID-19 w ciągu ostatnich 5 dni
- 3) Pacjent dorosły i należy do grupy ryzyka ciężkiego przebiegu COVID-19
- 4) **Pacjenci nie kwalifikują się do leczenia Molnupiravirem, jeśli istnieją wskazania medyczne do hospitalizacji z powodu COVID-19.**

Grupy ryzyka* ciężkiego przebiegu:

- wiek >65 lat,
- aktywny proces nowotworowy (nowotwory złośliwe),
- leczenie immunosupresyjne,
- niewydolność serca,
- choroba niedokrwienna serca,
- kardiomiopatie,
- cukrzyca,
- POCHP,
- Otyłość (BMI ≥ 35),
- przewlekła choroba nerek,
- pensjonariusze domów pomocy społecznej.

Brak danych dotyczących stosowania leku u kobiet w ciąży.

Zalecana dawka molnupiraviru wynosi 800 mg (cztery kapsułki 200 mg) przyjmowane doustnie co 12 godzin przez 5 dni. Leczenie nie może być przedłużone na okres dłuższy niż 5 dni.

Leczenie molnupiravirem należy rozpocząć jak najszybciej po rozpoznaniu COVID-19, jednak nie później niż w ciągu 5 dni od wystąpienia objawów.

Aby zmniejszyć możliwość pojawienia się oporności, pacjentom należy zalecić ukończenie całego cyklu leczenia, nawet jeśli ich objawy ulegną poprawie i / lub poczują się lepiej.

Najczęstszymi działaniami niepożądanymi ($\geq 1\%$ pacjentów) zgłaszanymi podczas leczenia i w ciągu 14 dni po podaniu ostatniej dawki molnupiraviru były: biegunka (3%), nudności (2%), zawroty głowy (1%) i ból głowy (1%), z których wszystkie były stopnia łagodnego lub umiarkowanego.

W oparciu o dostępne dane, nie zidentyfikowano żadnych interakcji molnupiraviru z innymi produktami leczniczymi.

- Molnupiravir nie jest substratem głównych enzymów metabolizujących leki ani transporterów leków.
- Molnupiravir nie jest inhibitorem bądź induktorem głównych enzymów metabolizujących leki ani transporterów leków.
- W związku z tym, możliwość interakcji molnupiraviru z podawanymi jednocześnie lekami uznaje się za mało prawdopodobną.

- Na stronie internetowej <https://www.covid19-druginteractions.org/checker> istnieje możliwość sprawdzenia potencjalnych interakcji lekowych molnupirawiru z innymi lekami.

Zasady ogólne:

- POZ lub inne podmioty lecznicze nadzorujące leczenie pacjentów z grup ciężkiego przebiegu (pacjenci hemato- i onkologiczni, po przeszczepach) zgłaszają zapotrzebowanie z Rządowej Agencji Rezerw Strategicznych (RARS) poprzez System Dystrybucji Szczepionek (SDS)
- RARS dostarcza lek do POZ/podmiotu leczniczego – małe opakowania, np. 6 kuracji
- Lek jest wydawany pacjentowi zgodnie z kryteriami włączenia i wg schematu:

ZALECENIE DLA PACJENTÓW Z GRUP RYZYKA:

NALEŻY ZGŁOSIĆ SIĘ NA TEST, JAK TYLKO POJAWIĄ SIĘ OBJAWY INFЕКЦИИ DRÓG ODDECHOWYCH, GORĄCZKA LUB INNE NAGŁE POGORSZENIE STANU ZDROWIA

