

Behandling med Lagevrio i almen praksis



Lagevrio (molnupiravir) er et antiviralt lægemiddel, som ser ud at reducere risikoen for et alvorligt forløb og indlæggelse ved covid-19 hos personer i øget risiko.

Sundhedsstyrelsen anbefaler lægemidlet til patienter ved covid-19 bekræftet ved PCR-test eller antigen-test (herunder selvtest), der har symptomer på covid-19 samt øget risiko for alvorligt forløb med covid-19. Lægemidlet skal opstartes inden for 5 dage efter symptomdebut.

Patienter med positiv PCR-test for covid-19 vil modtage brev i deres E-boks med opfordring til at kontakte egen læge mhp. vurdering, hvis de mener, at de kunne være målgruppen for behandling med Lagevrio eller om de har symptomer af en sværhedsgrad, der gør, de skal henvises til hospitalet.

Vurdering og ordination

1. Positiv PCR-test eller antigen-test (herunder selvtest) er en forudsætning for iværksættelse af behandling.
2. Symptombillede: Betydelige symptomer på covid-19, som har varet i højst 5 dage. Betydelige symptomer er symptomer som feber, vedvarende hoste og vejrtrækningsbesvær, hvor der samtidig er almen sygdomsfølelse hos den smittede, uden at der dog behøver at være funktionsindskrænkende sygdom, behov for behandling eller at den pågældende er uarbejdsdygtig.
3. Vurdering af øget risiko for alvorligt forløb ved covid-19, herunder vaccinationsstatus (se boks).

Vurdering af øget risiko for alvorligt forløb med covid-19

Vurderingen af iværksættelse af behandling beror på en konkret lægefaglig helhedsvurdering af patientens samlede tilstand med udgangspunkt i følgende grupper:

- ≥80 år uden risikofaktorer og som ikke har fået 3. stik
- ≥80 år med en eller flere risikofaktorer uanset vaccinationsstatus
- 65-79 år med en eller flere risikofaktorer og som ikke har fået 3. stik
- 65-79 år som er uvaccineret
- 50-64 år med en eller flere risikofaktorer og uvaccineret

Af kroniske sygdomme og tilstande bør især følgende udløse overvejelse af behandling:

(Jf. Sundhedsstyrelsens notat. "[Personer med øget risiko ved covid-19](#)").

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Kronisk nyresvigt (dog bør der udvises forsigtighed ved svær nyre-insufficiens)• Dårligt reguleret diabetes• Alvorlig hjertesygdom• Svære lungesygdomme• Alvorlig kronisk leversygdom eller korttarmssyndrom• Udbredt (metastatisk) cancer, nylig eller aktuel behandling eller aktiv cancer• Neurologisk sygdom med betydende funktionsnedsættelse | <ul style="list-style-type: none">• Svær psykisk sygdom, særligt svær skizofreni• Downs syndrom• Tilstande med nedsat immunforsvar grundet sygdom eller immunhæmmende behandling• BMI over 35 hhv. BMI over 30 og samtidig kronisk sygdom• Social udsatte, inklusiv personer med et misbrug, hjemløse og psykisk syge med multisygdom |
|---|---|

Behandling kan desuden overvejes hos patienter, der efter konkret individuel vurdering skønnes at være særlig høj risiko for alvorligt forløb ifm. covid-19 infektion.



Det vil være hensigtsmæssigt at den praktiserende læge aktivt opsøger patienter, der vurderes at være i målgruppen for behandling, når lægen får besked om positiv PCR-test. Det gælder især hvor det vurderes mindre sandsynligt at patienten selv vil tage kontakt til lægen med henblik på behandling.

Kontraindikationer og forsigtighed

Overfølsomhed over for indholdsstoffer. Forsigtighed ved patienter med svær nyre- og leversvigt, da disse ikke indgik i det kliniske studie.

Graviditet og amning

Lagevrio må ikke anvendes under graviditet, og kvinder i den fødedygtige alder skal anvende effektiv svangerskabsforebyggelse indtil minimum 4 dage efter seneste dosis Lagevrio. Gravide med særlige risikofaktorer, som testes positiv for covid-19, bør konfereres og eventuelt henvises til tidlig behandling i hospitalsregi. For komplet liste over særlige risikofaktorer for gravide henvises til Dansk Selskab for Gynækologi og Obstetris retningslinje. Ammende kvinder skal ophøre amning under behandlingen til og med fire dage efter seneste dosis Lagevrio.

Dosis

800 mg (4 kapsler) hver 12. time i 5 dage. Der er ingen dosisændringer for ældre eller patienter med nyrefunktionsnedsættelse eller leversygdom.

Ordination og udlevering

Fremsøges i FMK "Lagevrio (molnupiravir)". Indikation og dosis skal udfyldes. Især hvor patienten ikke selv har de fornødne ressourcer anbefales det, at der gives recept til et bestemt apotek, hvor der forinden telefonisk er sikret, at lægemidlet er tilgængeligt. Medicinen bør ikke hentes af patienten grundet smitterisiko, og bør afhentes af pårørende eller udbringes. Medicinen er gratis for patienten, men der er gebyr ved udbringning.

Bivirkninger

Diarré (3%), kvalme (2%), svimmelhed (1%) og hovedpine (1%). Alle bivirkninger er beskrevet som milde til moderate. Lægemidlet er under skærpet indberetning, og alle bivirkninger, herunder også formodede, skal indberettes til Lægemiddelstyrelsen.

Henvisning til sygehus

Personer med svær immunsuppression er ikke i målgruppen for behandling med Lagevrio og bør konfereres med infektionsmedicin mhp. evt. henvisning til vurdering og evt. behandling med monoklonale antistoffer eller remdesivir.

Gravide med særlige risikofaktorer skal konfereres med obstetrisk afdeling, der kan henvise patienten til tidlig behandling i hospitalsregi. For komplet liste over særlige risikofaktorer for gravide henvises til Dansk Selskab for Gynækologi og Obstetrik retningslinje.

Information til patienten

Ordinerende læge har skærpet informationspligt og skal ud over vanlig informationspligt sikre, at patienten er informeret at lægemidlet ikke er endeligt godkendt af Lægemiddelstyrelsen, men anvendes under særlig tilladelse, at der er begrænset viden om lægemidlet og kendte bivirkninger samt at behandlingen iværsettes på baggrund af Sundhedsstyrelsens anbefalinger. Det er som udgangspunkt til strækkeligt, hvis patienten er informeret på baggrund af Sundhedsstyrelsens præparatanmeldelse.

Journalføring

Ordinerende læge har skærpet journalføringspligt. Følgende skal som minimum journalføres: Konkret indikation, herunder for at patienten er i målgruppen, patientens samtykke til behandling med et ikke godkendt lægemiddel samt hvad patienten er informeret om.

Yderligere information

Sundhedsstyrelsen har udgivet ([Præparatanmeldelse](#), [fagligt notat](#) og [pjece til patienter om tabletbehandling for covid-19](#)).