

16. december 2021



# 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, 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

Iværksættelse af behandling skal baseres på en konkret lægefaglig helhedsvurdering af patientens samlede tilstand, herunder:

1. Positiv PCR-test: er en forudsætning for iværksættelse af behandling. Patienter med positiv antigen/kvik-test bør opfordres til hurtigst muligt at få foretaget en PCR-test.
2. Symptombillede: symptomer på covid-19, som har varet i højst 5 dage. Typiske symptomer på covid-19 er feber, tør hoste, tab af smags og/eller lugtesans og vejtrækningsbesvær.
3. Vurdering af øget risiko for alvorligt forløb ved covid-19, herunder vaccinationsstatus (se boks)

### Vurdering af øget risiko ift. behandlingsindikation med tabletbehandling for covid-19

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

1. Alle personer som er 80 år og ældre uanset vaccinationsstatus

2. Uvaccinerede personer som

a. Er 65 år eller ældre

b. Er under 65 år hvor lægen ud fra en konkret vurdering af patientens samlede tilstand finder, at personen er i øget risiko for alvorligt forløb ved covid-19 med særlig overvejelse af nedenfor nævnte sygdomme og tilstande.

3. Vaccinerede personer som er under 80 år kan i særlige tilfælde sættes i behandling, hvis lægen ud fra en konkret vurdering af patientens samlede tilstand finder, at personen er i øget risiko for alvorligt forløb ved covid-19 på trods af vaccinationsstatus med særlig overvejelse af nedenfor nævnte sygdomme og tilstande.

Af kroniske sygdomme og tilstande bør især følgende udløse overvejelse af behandling for begge grupper: (Jf. Sundhedsstyrelsens notat. "Personer med øget risiko ved covid-19").

- |   |   |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Kronisk nyressvigt</li><li>• Dårligt reguleret diabetes</li><li>• Alvorlig hjertesygdom</li><li>• Svær lungesygdomme</li><li>• Alvorlig kronisk leversygdom eller korttarmssyndrom</li><li>• Udbredt (metastatisk) kræft eller nylig eller aktuel behandling(/eller aktiv cancer)</li></ul> | <ul style="list-style-type: none"><li>• Neurologisk sygdom med betydende funktionsnedsættelse</li><li>• Svær psykisk sygdom, særligt svær skizofreni</li><li>• Downs syndrom</li><li>• BMI over 35 hhv. BMI over 30 og samtidig kronisk sygdom</li><li>• Social udsatte, inklusiv personer med et misbrug, hjemløse og psykisk syge med multisygdom</li></ul> |
|---|---|

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 i 2. og 3. trimester, som testes positiv for covid-19, bør konfereres og eventuelt henvises til infektionsmedicinskafdeling til vurdering for behandling med et monoklonalt antistof. 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

Udvalgte patientgrupper, herunder smittede, gravide i 2. og 3. trimester og svært immunsupprimerede patienter bør konfereres med infektionsmedicinere mhp behandling med monoklonale antistoffer i hospitalsregi.

### Information til patienten

Ordinerende læge har skærpet informationspligt og skal ud over vanligt informationspligt sikre, at patienten er informeret at lægemidlet ikke er endeligt godkendt af Lægemiddelstyrelsen, men anvendes under særlig tilladelse, at der er egrænset viden om lægemidlet og kendte bivirkninger samt at behandlingen iværsettes på baggrund af Sundhedsstyrelsens anbefalinger. Det er som udgangspunkt tilstrækkeligt, 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](#)).