

Bratislava, 19. august 2022
Číslo: Z061092-2022

Usmernenie Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky
k liečbe antivirovým liekom Paxlovid 150 mg + 100 mg
pri miernom až stredne ľažkom priebehu ochorenia COVID-19
(ďalej len „usmernenie“)

Článok 1
Účel usmernenia

- (1) Účelom tohto usmernenia je poskytnutie informácií pre poskytovateľov zdravotnej starostlivosti (ďalej len „PZS“) k liečbe antivirovým liekom Paxlovid 150 mg + 100 mg **pri miernom až stredne ľažkom priebehu ochorenia COVID-19.**
- (2) V kontexte zhoršujúcej sa epidemickej situácie spôsobenej koronavírusom na Slovensku Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky neustále zbiera, vyhodnocuje a analyzuje dátá za účelom čo najlepšej možnosti ochrany obyvateľov Slovenskej republiky v súvislosti s očkováním proti ochoreniu COVID-19.
- (3) Tento liek bol schválený s podmienkou.

Článok 2
Možnosti použitia a cieľ liečby liekom Paxlovid 150 mg + 100 mg

- (1) Liečba antivirovým liekom Paxlovid 150 mg + 100 mg preukázala v klinických štúdiách prínos v liečbe mierneho až stredne ľažkého ochorenia COVID-19 u dospelých.
- (2) Cieľom liečby je zabrániť ľažkému priebehu ochorenia COVID-19 a hospitalizáciu. Paxlovid 150 mg + 100 mg sa podáva predovšetkým u pacientov, ktorí nevyžadujú hospitalizáciu.
- (3) V indikovaných prípadoch je možné podať Paxlovid 150 mg + 100 mg aj pacientom, ktorí sú hospitalizovaní.

Článok 3
Indikácia liečby

- (1) Liečba Paxlovid 150 mg + 100 mg je indikovaná u dospelých pacientov s miernym až stredne ľažkým priebehom ochorenia COVID-19 **s potvrdeným ochorením COVID-19 metódou RT-PCR, LAMP testu alebo antigénovým testom vykonaným**

testovacou autoritou, ktorá vie zadať výsledok do informačných systémov Moje e-zdravie, IS COVID, EPIS.

- (2) V klinických štúdiách bol prínos potvrdený u pacientov, ktorí nevyžadovali liečbu kyslíkom (O₂).
- (3) Podanie Paxlovidu 150 mg + 100 mg môže odporučiť/ predpísat' lekár v špecializačnom odbore všeobecné lekárstvo alebo lekár so špecializáciou v inom špecializačnom odbore ako všeobecné lekárstvo prostredníctvom receptu alebo e-receptu alebo pacientovi je liek odovzdaný priamo v ambulancii (napr. v ambulanciach urgentného príjmu a pod.).
- (4) Pacienti s ochorením COVID-19, ktorí majú zvýšené riziko tăžkého priebehu ochorenia do 5 dní od nástupu symptómov a aspoň s jedným z uvedených rizikových faktorov:
- i. pacienti starší ako 60 rokov,
 - ii. pacienti s obezitou a BMI viac ako 35,
 - iii. pacienti s renálnym zlyhaním (CKD G3)
 - iv. pacienti s chronickým ochorením pečene v štádiu cirhózy alebo pokročilej fibrózy a prejavmi hepatálnej insuficiencie, okrem prípadov vysoko pokročilej fibrózy pečene so stupňom fibrózy F4,
 - v. pacienti s chronickým srdcovocievnym ochorením v štádiu srdcového zlyhávania alebo s významnou kardiálou dekompenzáciou v minulosti,
 - vi. pacienti s artériovou hypertensiou v štádiu pokročilých orgánových komplikácií,
 - vii. pacienti s chronickým ochorením plúc s chronickou respiračnou insuficienciou a s exacerbáciami vyžadujúcimi hospitalizáciu v minulosti,
 - viii. pacienti s cukrovkou 1. alebo 2. typu s pokročilými chronickými komplikáciami,
 - ix. pacienti s tăžkou formou Parkinsonovej choroby a inými neurologickými ochoreniami s rizikom respiračného zlyhania pri ochorení COVID-19,
 - x. imunokompromitovaní pacienti so závažnou poruchou imunity alebo pacienti s rizikom závažného priebehu infekcie ochorenia COVID-19 na základe rozhodnutia lekára. Medzi pacientov s rôznymi druhmi klinicky významných porúch imunitných mechanizmov patria napr. pacienti s Downovým syndrómom a obezitou alebo inou vrozenou chybou asociovanou s Downovým syndrómom, pacienti na aktívnej hematoonkologickej liečbe a po orgánových transplantáciách, alebo po transplantáciách krvotvorných buniek, pacienti so zle kontrolovanou infekciou HIV alebo na imunosupresívnej liečbe. Títo pacienti sú tiež

kandidátmi na liečbu liekom (**Paxlovid 150 mg + 100 mg**) v prípade potvrdenia ochorenia COVID-19.

- (5) **V prípade, ak je pacientovi indikovaný liek Paxlovid 150 mg + 100 mg, nie je možné aby boli pacientovi indikované zároveň aj monoklonálne protilátky.**

Článok 4

Balenie a spôsob podávania

- (1) Liek Paxlovid 150 mg + 100 mg je perorálne antivirovitikum, ktoré obsahuje v balení celkovo 30 tablet.
- (2) Liek Paxlovid 150 mg + 100 mg obsahuje liečivá PF-07321332 a ritonavir. Každá ružová filmom obalená tableta PF-07321332 obsahuje 150 mg PF-07321332. Každý biela filmom obalená tableta ritonaviru obsahuje 100 mg ritonaviru.
- (3) Paxlovid 150 mg + 100 mg sa má podať čo najskôr po stanovení diagnózy COVID-19 a do 5 dní od nástupu symptómov.
- (4) Tablety sa majú prehltať celé a zapíť dostatočným množstvom tekutiny. Tablety prehltnite celé, nežujte, nelámte a nedrvte ich.
- (5) Paxlovid 150 mg + 100 mg kapsuly sa môžu užívať s jedlom alebo bez jedla.
- (6) Na základe zhodnotenia klinického stavu pacienta lekár v špecializačnom odbore všeobecné lekárstvo alebo lekár so špecializáciou v inom špecializačnom odbore ako všeobecné lekárstvo prostredníctvom receptu alebo e-receptu po získaní informovaného súhlasu predpíše pacientovi jedno balenie Paxlovid 150 mg + 100 mg s príslušným poučením o užívaní lieku.
- (7) Odporučaná dávka lieku Paxlovid 150 mg + 100 mg je 2 tablety PF-07321332 (ružové tablety) a 1 tableta ritonaviru (biela tableta) užívané súbežne a perorálne dvakrát denne (ráno a večer) po dobu 5 dní.

Článok 5

Kontraindikácie na liečbu antivirovitickým liekom Paxlovid 150 mg + 100 mg

- (1) Kontraindikáciou podania je precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok.
- (2) Lieky, ktorých klírens výrazne závisí od CYP3A a ktorých zvýšené koncentrácie sa spájajú so závažnými a/alebo život ohrozujúcimi reakciami.
- (3) Lieky, ktoré sú silnými induktormi CYP3A, pretože signifikantne redukované plazmaticke koncentrácie PF-07321332/ritonaviru sa môžu spájať s možnosťou straty virologickej odpovede a možnou rezistenciou.
- (4) Paxlovid sa nesmie začať užívať ihneď po ukončení používania niektorých z nasledujúcich liekov, z dôvodu oneskoreného vymiznutia účinku nedávno vysadených induktorov CYP3A.

- (5) Nižšie uvedené lieky predstavujú sprievodný zoznam a nemajú byť považované za úplný zoznam všetkých možných liekov, ktoré sú kontraindikované alebo ich súbežné podávanie s Paxlovidom sa neodporúča.
- a. Antagonista alfa1-adrenoreceptora: alfuzosín
 - b. Analgetiká: petidín, propoxyfén
 - c. Liek určený na liečbu anginy pectoris: ranolazín
 - d. Cytostatiká: neratinib, venetoklax, apalutamid, ibrutinib
 - e. Antikoagulanciá: rivaroxabán, vorapaxar
 - f. Antiarytmiká: amiodarón, bepridil, dronedarón, enkainid, flekainid, propafenón, chinidín
 - g. Antibiotiká: kyselina fuzidová, rifampicín
 - h. Antikonvulzíva: karbamazepín, fenobarbital, fenytoín
 - i. Antiuratiká: kolchicín
 - j. Antihistaminiká: astemizol, terfenadín
 - k. Antipsychotiká/neuroleptiká: lurazidón, pimozid, klozapín, kvetiapín
 - l. β2-agonista (dlhodobo pôsobiaci): salmeterol
 - m. Antagonisty endotelínu: riociguát
 - n. Deriváty ergotu: dihydroergotamín, ergonovín, ergotamín, metylergometrín (metylergonovín)
 - o. Látky upravujúce motilitu gastrointestinálneho traktu: cisaprid
 - p. Rastlinné prípravky: Ľubovník bodkovaný (*Hypericum perforatum*)
 - q. Lipidy modifikujúce látky: o inhibítory HMG Co-A reduktázy: lovastatín, simvastatín o inhibítorky mikrozomálneho triglyceridového transferového proteínu (MTTP): lomitapid
 - r. Inhibítory PDE5: avanafil, sildenafil, vardenafil
 - s. Sedatíva: klorazepát, diazepam, estazolam, flurazepam, perorálny midazolam a triazolam
- (6) Paxloid 150 mg + 100 mg sa neodporúča počas tehotenstva.

Článok 6 Nežiadúce účinky

- (1) Medzi najčastejšie nežiadúce prejavy a reakcie v súvislosti s užívaním Paxlovid 150 mg + 100 mg boli identifikované hnačka, vracanie, bolesti hlavy a zmenené vnímanie chuti.
- (2) Hlásenia o nežiaducích účinkoch lieku sa hlásia Štátному ústavu pre kontrolu liečiv (ŠÚKL).

Článok 7 Distribúcia a evidencia použitia

- (1) Antivirotický liek Paxlovid 150 mg + 100 mg je distribuované vybraným poskytovateľom lekárenskej starostlivosti (t. j. do vybraných lekárni v jednotlivých okresoch, nemocničných lekárni, kde sú uchovávané a následne vydávané na základe receptu alebo e-receptu.
- (2) Dodávka lieku, jeho použitie a zostatok je evidovaný a hlásený zmluvne dohodnutým spôsobom.

Článok 8 **Záverečné ustanovenie**

- (1) Týmto usmernením sa ruší usmernenie č. Z055330-2022 zo dňa 27. júla 2022
- (2) Usmernenie nadobúda účinnosť dňa 19. augusta 2022

.....
Vladimír Lengvarský, v. r.
minister