

## Information COVID-19-Medikamente

### **Sie wurden positiv auf SARS-CoV-2 getestet.**

Eine COVID-19-Erkrankung kann vor allem für Menschen mit Vorerkrankungen sowie für ältere Menschen mitunter einen schweren Verlauf nehmen. Auch im Burgenland **Medikamente gegen COVID-19-Symptome** verfügbar, die Menschen mit schwerer Symptomatik den Krankheitsverlauf erleichtern und damit einen Krankenhausaufenthalt ersparen sollen.

Seit 1. Juni befindet sich die Verteilung von COVID-19-Medikamenten in der Zuständigkeit der niedergelassenen ÄrztInnen im Burgenland.

Wenn Sie Symptome für eine COVID-19-Erkrankung an sich entdecken und bereits positiv getestet sind, können Sie unter bestimmten Voraussetzungen ein COVID-19-Medikament erhalten. Setzen Sie sich dazu möglichst rasch mit einem niedergelassenen Arzt/einer niedergelassenen Ärztin im Burgenland in Verbindung und lassen Sie medizinisch abklären, ob Sie für ein COVID-19-Medikament in Frage kommen.

**Bitte beachten Sie:** Da ein COVID-19-Medikament seine Wirkung nur in den ersten Tagen der Symptomatik entfalten kann, sollten Sie Ihren niedergelassenen Arzt/Ihre niedergelassene Ärztin möglichst rasch kontaktieren.

Für Fragen rund um die COVID-19-Medikamente und deren Verabreichung wenden Sie sich bitte an Ihren niedergelassenen Arzt/Ihre niedergelassene Ärztin.

## Die COVID-19-Medikamente:

Folgende Medikamente werden zur Behandlung von schweren COVID-19-Symptomen verwendet:

### **Paxlovid**

Paxlovid wird angewendet zur Behandlung einer Coronavirus-Krankheit (COVID-19) bei Erwachsenen, die keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln. Es enthält die Wirkstoffe Nirmatrelvir und Ritonavir und wird oral in **Tablettenform** verabreicht.

Paxlovid ist

- nicht empfohlen für Schwangere und Frauen im gebärfähigen Alter
- nicht empfohlen für Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung

### **Informationen zu Paxlovid:**

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information\\_de.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information_de.pdf)

### **Xevudy:**

Xevudy ist zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen mit einer COVID-19-Erkrankung indiziert, die keine Sauerstoff-Supplementierung benötigen und ein erhöhtes Risiko für einen schweren Krankheitsverlauf von COVID-19 haben. Es wird in Form einer **Infusion** verabreicht. Patienten sind während der Verabreichung klinisch zu überwachen und nach Abschluss der Infusion mindestens 1 Stunde lang zu beobachten.

Xevudy ist:

- nicht zugelassen für Kinder unter 12 Jahren
- nicht zugelassen für Personen unter 40 kg Körpergewicht

### **Informationen zu Xevudy:**

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/xevudy-epar-product-information\\_de.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/xevudy-epar-product-information_de.pdf)

### **Regkirona:**

Regkirona enthält den rekombinanten humaner monoklonalen IgG1-Antikörper Regdanvimab. Regdanvimab wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit bestätigter COVID-19-Erkrankung, die keine Sauerstoffs substitution benötigen und ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf der COVID-19-Erkrankung haben. Es wird in Form einer intravenösen **Infusion** verabreicht. Patienten sind während der Verabreichung klinisch zu überwachen und nach Abschluss der Infusion mindestens 1 Stunde lang zu beobachten.

Regkirona ist:

- zugelassen ab 18 Jahren
- nicht empfohlen, wenn gleichzeitig eine Sauerstofftherapie gemacht wird

### **Informationen zu Regkirona:**

[https://www.pei.de/SharedDocs/Downloads/DE/newsroom/dossiers/regkirona-produktinformation.pdf?\\_\\_blob=publicationFile&v=2](https://www.pei.de/SharedDocs/Downloads/DE/newsroom/dossiers/regkirona-produktinformation.pdf?__blob=publicationFile&v=2)

### **Lagevrio**

Lagevrio (Molnupiravir) ist ein antivirales Arzneimittel zur Behandlung von milder bis moderater COVID-19 (verursacht durch SARS-CoV-2) bei Erwachsenen, bei denen das Risiko besteht, einen schweren Krankheitsverlauf zu entwickeln. Lagevrio enthält den Wirkstoff Molnupiravir und wird oral in **Tablettenform** verabreicht.

Lagevrio ist

- verwendbar ab 18 Jahren (im Compassionate Use Program)
- nicht empfohlen für schwangere bzw. stillende Frauen

### **Informationen zu Lagevrio:**

[https://www.msd.de/wp-content/uploads/sites/33/2021/12/UK-Lagevrio\\_leaflet\\_DE\\_konsolidiertDisclaimer.pdf](https://www.msd.de/wp-content/uploads/sites/33/2021/12/UK-Lagevrio_leaflet_DE_konsolidiertDisclaimer.pdf)

### **Weitere Informationen zu den COVID-19-Medikamenten:**

<https://www.basg.gv.at/covid-19/covid-19-therapeutika>