

МОЛНУПІРАВІР при COVID-19



Рекомендації для
медичних працівників

Молнупіравір – пероральний нуклеозидний протівірусний препарат, який пригнічує реплікацію SARS-CoV-2. Молнупіравір є активним проти SARS-CoV-2, включно з варіантами альфа, бета, гамма, дельта й омікрон.

КЛІНІЧНІ ПОКАЗАННЯ

Пацієнти з підтвердженою нетяжкою COVID-19, за виключенням вагітних або жінок, які годують груддю, та дітей (≤ 18 років), а також:

- із найвищим ризиком госпіталізації;
- із симптомами тривалістю < 5 днів та
- коли альтернативні варіанти лікування не є доступними або клінічно належними.

До груп найвищого ризику зазвичай належать не щеплені проти COVID-19 пацієнти старшого віку та/або з хронічними захворюваннями, як-от гіпертензія, діабет, хронічні захворювання легень, цереброваскулярні захворювання, деменція, психічні розлади, хронічна хвороба нирок, імуносупресія (у т. ч. ВІЛ), ожиріння, рак.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

- Вагітні та жінки, котрі годують груддю, через ризик ембріофетальної токсичності.
- Діти та підлітки віком ≤ 18 років через ризик токсичності для кісткової і хрящової тканини.
- Гперчутливість до активної речовини або допоміжних речовин.



ПОПУЛЯЦІЇ ПАЦІЄНТІВ

Перед призначенням молнупіравіру важливо проконсультувати пацієнта щодо потенційних побічних ефектів препарату.

Жінки, які можуть завагітніти

- Перед призначенням молнупіравіру при нетяжкій COVID-19 необхідно виключити вагітність.
- Під час лікування та впродовж **4 днів** після прийому останньої дози молнупіравіру слід застосовувати надійну контрацепцію.
- У разі перебування в статевих стосунках із чоловіком, який приймає молнупіравір, необхідно застосовувати надійну контрацепцію протягом **3 міс** після завершення лікування.

Чоловіки

- У разі перебування в статевих стосунках із жінкою, яка може завагітніти, необхідно застосовувати надійну контрацепцію впродовж принаймні **3 міс** після завершення курсу лікування.
- Доклінічні дослідження для повної оцінки потенціалу впливу молнупіравіру на потомство батьків, які отримували лікування, не завершені.



ДОЗУВАННЯ ТА СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ

Дози і тривалість лікування

- Препарат застосовують в дозі 800 мг (4 капсули 200 мг) перорально кожні 12 год упродовж 5 днів.
- Капсули слід приймати цілими, запиваючи достатньою кількістю рідини.
- Препарат можна приймати з їжею або без їжі.
- Порадьте пацієнту не припиняти курс лікування передчасно, навіть якщо він почувається краще. Завершення повного 5-денного курсу є важливим для зменшення ризику резистентності вірусу, яка може призвести до зниження ефективності препарату.

Коригування дози

- Ниркова недостатність: корекція дози не потрібна.
- Печінкова недостатність: корекція дози не потрібна.

4 капсули × 200 мг



двічі на день
(кожні 12 год)



ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ ТА ПЕРЕДОЗУВАННЯ

- Часті побічні ефекти: діарея, нудота, запаморочення, головний біль.
- Нечасті побічні ефекти: блювання, висип, кропив'янка.
- Можлива ембріофетальна токсичність. Тяжкі реакції гіперчутливості, зокрема анафілаксія, зустрічалися вкрай рідко.

- У випадку передозування молнупіравіру застосовують загальні підтримувальні заходи, включно з моніторингом життєвих функцій і спостереження за клінічним станом пацієнта.
- Специфічного антидоту в разі передозування молнупіравіру немає.



World Health
Organization



For detailed information,
see WHO *Therapeutics and
COVID-19: living guideline*.
<https://www.who.int/teams/health-care-readiness-clinical-unit/covid-19/therapeutics>

COVID-19 CLINICAL CARE PATHWAY

CARE
Confirm Assess Respond Evaluate

14 July 2022

Для детальної інформації див. «живі» настанови B003 із лікування COVID-19.
<https://www.who.int/teams/health-care-readiness-clinical-unit/covid-19/therapeutics>