



Komu je přípravek PAXLOVID určen?

Virus SARS-CoV-2 se rychle replikuje a i onemocnění COVID-19 s lehkým průběhem se může u rizikových pacientů vyvinout do závažné formy.^{2,3}

- **Dospělým pacientům, kteří nevyžadují doplňkovou léčbu kyslíkem a kteří mají vyšší riziko progresse do závažné formy onemocnění COVID-19.¹**



Proč předepsat přípravek PAXLOVID?

Ve studii EPIC-HR bylo dosaženo **u pacientů nad 65 let**, kterým byla léčba přípravkem PAXLOVID zahájena do 5 dní od prvních symptomů,

~94% snížení relativního rizika hospitalizace nebo úmrtí ve srovnání s placebem⁴

Ve studii EPIC-HR bylo dosaženo **u různých skupin pacientů**, kterým byla léčba přípravkem PAXLOVID zahájena do 5 dní od prvních symptomů,

~88% snížení relativního rizika hospitalizace nebo úmrtí v porovnání s placebem (p<0,001)⁴

Ve studii EPIC-HR s 2 246 vysoce rizikovými pacienty byl přípravek PAXLOVID dobře tolerován a měl srovnatelnou míru nežádoucích účinků s placebem.^{4†}



Jak předepsat a užívat přípravek PAXLOVID?

- Léčba musí být zahájena ihned po pozitivním testu na onemocnění COVID-19 a do 5 dní po prvních příznacích.¹
- Přípravek PAXLOVID se užívá perorálně 2× denně** po dobu 5 dní v domácím prostředí.¹
- Před předepsáním přípravku PAXLOVID zkontrolujte stávající medikaci pacienta z pohledu možných lékových interakcí a kontraindikací.¹

Zahajte terapii přípravkem PAXLOVID co nejdříve po stanovení diagnózy COVID-19 u všech vašich rizikových pacientů^{1*}

* Pacienti definováni jako dospělí, kteří nevyžadují doplňkovou léčbu kyslíkem a kteří mají vyšší riziko progresse do závažné formy onemocnění COVID-19.¹

† Nejčastější nahlášené nežádoucí účinky při léčbě přípravkem PAXLOVID jsou dysgeuzie, průjem, bolest hlavy a zvracení.¹

** Každých 12 hodin.

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se prosím seznámte s úplnou informací o přípravku na [VPOIS](#). Pro více informací o přípravcích společnosti Pfizer klikněte [zde](#). Pokud chcete nahlásit nežádoucí příhodu společnosti Pfizer, prosím, pište na emailovou adresu: CZE.AEReporting@pfizer.com, nebo volejte na 283 004 111. Další možností pro pacienty i zdravotnické pracovníky je hlásit nežádoucí příhody pomocí formuláře na stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv www.sukl.cz. V případě zájmu o další informace o přípravcích společnosti Pfizer nebo související medicínskou či farmaceutickou problematiku prosím pište své dotazy na emailovou adresu Medical.Information@pfizer.com.

Kliknutím na uvedené odkazy (mimo odkazů přímo souvisejících se spol. Pfizer) opouštíte prostředí společnosti Pfizer. Společnost Pfizer neručí za obsah stránek, které tím hodláte navštívit.

Zkratky: COVID-19 = koronavirové onemocnění 2019, SARS-CoV = syndrom akutního respiračního selhání způsobený virem SARS-CoV, SPC = Souhrnná informace o přípravku, EPIC-HR = Evaluation of Protease Inhibition for Covid-19 in High-Risk Patients, p = statistická hodnota významnosti, CYP = cytochrom P, HIV = virus lidského imunodeficitu, EU = Evropská Unie, VPOIS = Veřejně přístupná odborná informační služba.

Reference: 1. SPC Paxlovid, 2. Siddiqi H. et al. J Heart Lung Transplant. 2020;39(5):405-407, 3. Bestetti R. et al. Int J Environ Res Public Health. 2021;18(13):7212, 4. Hammond J, Leister-Tebbe H, Gardner A, et al. Oral nirmatrelvir for high-risk, nonhospitalized adults with COVID-19. N Eng J Med. 2022;386(15):1397-1408, 5. COVID-19 Drug Interactions, University of Liverpool, dostupné na: www.covid19-druginteractions.org, Staženo dne 19.10.2022.

