



Minister Zdrowia

Warszawa, 27 stycznia 2022

Komunikat Ministra Zdrowia w sprawie stosowania produktu leczniczego LAGEVRIO/MOLNUPIRAVIR przez świadczeniodawców

Minister Zdrowia informuje, że obecnie zarówno placówki Podstawowej Opieki Zdrowotnej (POZ), jak i inne podmioty lecznicze, prowadzące leczenie pacjentów z Covid-19 należących do grupy ciężkiego przebiegu (zgodnie z kryteriami włączenia), mają możliwość pozyskania produktu leczniczego Lagevrio/Molnupiravir, w celu prowadzenia terapii.

- **Zamawianie produktu leczniczego Lagevrio/Molnupiravir**

Zaopatrzenie w produkt leczniczy następuje w ramach dostaw z Rządowej Agencji Rezerw Strategicznych. Warunkiem realizacji dostawy jest posiadanie nadanego numeru w Systemie Dystrybucji Szczepionek (SDS).

Podmiot zainteresowany pozyskaniem przedmiotowego produktu leczniczego zgłasza zapotrzebowanie na dostawy poprzez portal na stronie internetowej: <http://sds.mz.gov.pl>.

W przypadku wystąpienia problemów technicznych należy kontaktować się pod numerem telefonu 19239 (z sieci Play 22239 lub 515239239) lub mail: szczepionkacovid@rars.gov.pl.

- **Stosowanie produktu leczniczego Lagevrio/Molnupiravir**

Terapię z zastosowaniem wskazanego produktu leczniczego należy rozpocząć jak najszybciej po rozpoznaniu COVID-19 u pacjenta, jednak nie później niż w ciągu 5 dni od wystąpienia objawów choroby.

Kryteria włączenia pacjentów do terapii są następujące:

- rozpoznanie Covid-19;
- wystąpienie objawów COVID-19 w ciągu ostatnich 5 dni;
- pacjent dorosły oraz należący do grupy ryzyka ciężkiego przebiegu COVID-19, tj.:

- wiek >65 lat,
- aktywny proces nowotworowy (nowotwory złośliwe),
- leczenie immunosupresyjne,
- niewydolność serca,
- choroba niedokrwienna serca,
- kardiomiopatie,
- cukrzyca,
- POCHP,
- Otyłość (BMI ≥ 35),
- przewlekła choroba nerek,
- pensjonariusze domów pomocy społecznej

UWAGA!

Do terapii produktem leczniczym Lagevrio/Molnupiravir nie kwalifikują się pacjenci, wobec których istnieją wskazania medyczne do hospitalizacji z powodu COVID-19.

Dodatkowo, Narodowy Fundusz Zdrowia, za pośrednictwem Systemu Zarządzania Obiegami Informacji (SZOI), poinformował podmioty lecznicze o sposobie zamawiania oraz stosowania produktu leczniczego Lagevrio/Molnupiravir.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/