

Příbalová informace: informace pro pacienta

Lagevrio 200 mg tvrdé tobolky molnupiravirum



▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno v závěru bodu 4.

Přečtěte si pozorně celou tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka nebo sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Lagevrio a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Lagevrio užívat
3. Jak se přípravek Lagevrio užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Lagevrio uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Lagevrio a k čemu se používá

Přípravek Lagevrio obsahuje léčivou látku molnupiravir. Přípravek Lagevrio je protivirový lék používaný k léčbě mírného až středně těžkého onemocnění COVID-19 (vyvolávaného SARS-CoV-2) u dospělých, kteří jsou ohroženi rozvojem těžkého onemocnění.

Přípravek Lagevrio může pomoci lidem s onemocněním COVID-19 vyhnout se hospitalizaci a cítit se lépe.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Lagevrio užívat

Neužívejte přípravek Lagevrio

- jestliže jste alergický(á) na molnupiravir nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před užitím molnupiraviru se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Děti a dospívající

Tento lék nedávejte dětem a dospívajícím mladším 18 let. Použití přípravku Lagevrio u osob mladších 18 let nebylo dosud hodnoceno.

Další léčivé přípravky a přípravek Lagevrio

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Těhotenství a kojení

Studie s molnupiravirem na zvířatech ukázaly škodlivé účinky na nenarozené zvíře. **Přípravek Lagevrio se v těhotenství nedoporučuje.** Přípravek Lagevrio nebyl v těhotenství hodnocen, přičemž není známo, zda přípravek Lagevrio může Vaše dítě v době těhotenství poškodit.

Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem. Pokud můžete otěhotnět, musíte během užívání přípravku Lagevrio a 4 dny po poslední dávce přípravku Lagevrio používat účinnou antikoncepci.

Pokud kojíte nebo kojení plánujete, sdělte to před tím, než začnete tento lék užívat, svému lékaři. **Kojení se během léčby a 4 dny po poslední dávce přípravku Lagevrio nedoporučuje.** To proto, že není známo, zda se přípravek Lagevrio dostává do mateřského mléka a zda se tak nedostane k Vašemu dítěti.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Studie hodnotící účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje nebyly provedeny.

Přípravek Lagevrio obsahuje sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné dávce skládající se ze 4 tobolek, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek Lagevrio užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

S užíváním přípravku Lagevrio byste měl(a) začít do 5 dnů od nástupu příznaků onemocnění COVID-19.

Kolik přípravku se užívá

Doporučená dávka přípravku Lagevrio je čtyři 200mg tobolky každých 12 hodin po dobu 5 dní.

Jak se přípravek užívá

- Tobolku polykejte celou a zapijte dostatečným množstvím tekutiny (například sklenicí vody).
- Tobolky neotevírejte, nerozlamujte ani nedrťte.
- Tento lék lze užívat s jídlem nebo bez jídla.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Lagevrio, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku Lagevrio, než jste měl(a), ihned se obraťte na svého lékaře.

Jestliže zapomenete přípravek Lagevrio užít

- Je důležité, abyste na dávky tohoto léku nezapomínal(a) nebo je nevynechával(a).
- Pokud zapomenete užít dávku během 10 hodin, kdy ji obvykle užíváte, musíte ji užít co nejdříve a další dávku užijte v obvyklou dobu.
- Pokud dávku zapomenete užít o více než 10 hodin, vynechanou dávku nesmíte užít a místo toho užijte příští dávku v obvyklou dobu.
- Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.
- Pokud si nejste jistý(á) tím, co máte dělat, obraťte se na svého lékaře nebo lékárníka.

Přípravek Lagevrio nepřestávejte užívat

Přípravek Lagevrio nepřestávejte užívat bez předchozí porady se svým lékařem. To umožní, aby Vás lék nejlépe ochránil před závažným průběhem onemocnění COVID-19.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Časté: mohou postihnout až 1 z 10 osob

- průjem
- pocit nevolnosti
- pocit točení hlavy
- bolest hlavy

Méně časté: mohou postihnout až 1 ze 100 osob

- zvracení
- vyrážka
- kopřivka

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Hlášení podezření na nežádoucí účinky, prosím, nahláste společnosti MSD na telefonní číslo +420 277 026 000 nebo zašlete na adresu dpoc_czechslovak@merck.com. Prosím uveďte identifikační číslo léčebného programu 4482-PLPA-001. Máte-li nějaké dotazy nebo požadujete-li další informace, kontaktujte nás, prosím, na uvedených kontaktech. Hlášení podezření na nežádoucí účinky můžete hlásit přímo na SUKL: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Lagevrio uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici a lahvičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Lagevrio obsahuje

Léčivou látkou je molnupiravirum. Jedna tobolka obsahuje molnupiravirum 200 mg.

Dalšími složkami jsou:

Obsah tobolky: sodná sůl kroskarmelózy (E468), hydroxypropylcelulóza (E463), magnesium-stearát (E470b), mikrokrytalická celulóza (E460)

Obal tobolky: hypromelóza (E464), oxid titaničitý (E171), červený oxid železitý (E172)

Potiskový inkoust: butylalkohol, dehydratovaný alkohol, isopropylalkohol, hydroxid draselný, propylenglykol (E1520), čištěná voda, šelak, silný roztok amoniaku a oxid titaničitý (E171)

Jak přípravek Lagevrio vypadá a co obsahuje toto balení

Přípravek Lagevrio 200 mg tvrdé tobolky je tvrdá tobolka v barvě švédské oranže, velikosti 0 (přibližně 21,7 mm x 7,6 mm) s MSD firemním logem na víčku a „82“ na těle vytištěnými bílým inkoustem.

Přípravek Lagevrio 200 mg tvrdé tobolky se dodává v lahvičkách z vysokohustotního polyethylenu (HDPE) s polypropylenovým uzávěrem obsahujících 40 tobolek.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Držitel rozhodnutí o registraci:

Merck Sharp & Dohme (UK) Limited
120 Moorgate
London
EC2M 6UR
Velká Británie

Výrobce:

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nizozemsko

Pro jakékoli informace o tomto přípravku prosím kontaktujte:

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 277 026 000
dpoc_czechslovak@merck.com

Tato příbalová informace byla naposledy revidována v listopadu 2021.

Tomuto léčivému přípravku bylo uděleno tzv. podmíněné schválení. Znamená to, že informace o tomto přípravku budou přibývat.