

## Antivirale Therapie in der Frühphase einer SARS-CoV-2-Infektion

bei Patienten mit Risikofaktoren für einen schweren Verlauf von COVID-19  
(bei asymptomatischen Patienten oder Patienten mit milder COVID-19)

Bewertung durch die Fachgruppe COVRIIN beim Robert Koch-Institut

**Autoren:** Fachgruppe COVRIIN beim Robert Koch-Institut ([COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de))

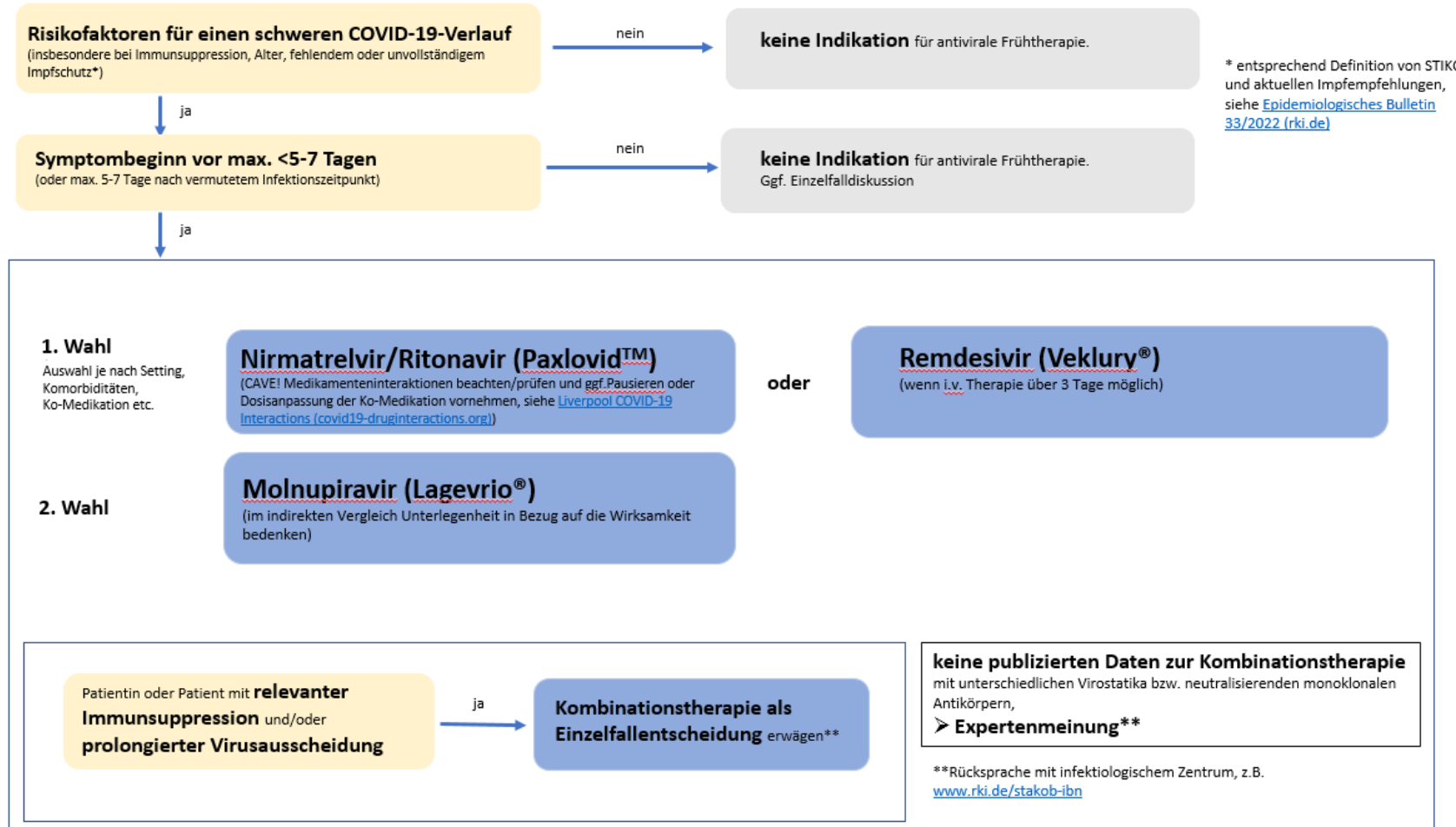
An der Fachgruppe COVRIIN sind Vertreter der Deutschen Interdisziplinären Vereinigung für Intensiv- und Notfallmedizin (DIVI), der Deutschen Gesellschaft für Infektiologie (DGI) und des Ständigen Arbeitskreises der Kompetenz- und Behandlungszentren für Krankheiten durch hochpathogene Erreger (STAKOB) beteiligt. Das Ziel der Fachgruppe ist, Expertenwissen aus den Fachbereichen Intensivmedizin, Infektiologie und Notfallmedizin bereitzustellen und komplexe Sachzusammenhänge in der Versorgung von COVID-19-Patienten interdisziplinär zu bewerten und zu kommentieren.

Die Übersicht verbindet die vorhandene Evidenz mit Expertenmeinung. Sie soll explizit nicht die aktuellen Leitlinien zu COVID-19 ersetzen ([AWMF Leitlinienregister](#)), sondern einen praktischen Überblick über mögliche Therapeutika mit Wertung durch die Fachgruppe („von Klinikern für Kliniker“) geben. Im Unterschied zu den Leitlinienempfehlungen werden durch die Fachgruppe nicht nur die peer-reviewed Publikationen, sondern auch Preprints und Pressemeldungen gewertet und kommentiert, um den Behandlern eine Orientierungshilfe durch die immer größere Landschaft der Therapeutika zu geben. Die Handlungsempfehlungen der Fachgruppe werden zusätzlich regelmäßig mit den Updates der Leitlinien in Bezug auf die vorliegende Evidenz abgeglichen und ggf. angepasst. So wird die Therapieübersicht als „lebendes Dokument“ im Einklang mit den aktuellen Leitlinienempfehlungen fortgeführt und ggf. kurzfristig aktualisiert.

Eine infektiologische Beratung kann bei Bedarf z.B. über die Autoren dieses Artikels über [covriin@rki.de](mailto:covriin@rki.de), oder das nächstgelegene Universitätsklinikum, infektiologische Zentrum ([www.dgi-net.de](http://www.dgi-net.de)) oder über ein Beratungsnetzwerk des STAKOB ([www.rki.de/stakob-ibn](http://www.rki.de/stakob-ibn)) erfolgen.

# Vorschlag für den Entscheidungsprozess bei der Auswahl der antiviralen Therapie

(individuelle Abwägung der möglichen Therapieoptionen, bei Komplexen Fällen nach infektiologischer Beratung, s.o.):



Weitere Informationen:

Interaktive Orientierungshilfe für Ärztinnen und Ärzte: [COVID-19-Therapieempfehlungen: \(dgiin.de\)](https://www.dgiin.de)

Interaktive Checkliste für den Einsatz von Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™): [Nirmatrelvir/Ritonavir \(Paxlovid™\) \(dgiin.de\)](https://www.dgiin.de)

Sie haben Fragen? Wenden Sie sich bitte an [COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de). Die Geschäftsstelle des STAKOB unterstützt die Autoren und wird Ihre Fragen und Anregungen weiterleiten.  
Stand: 27.01.2023; DOI 10.25646/9691.13

	Virostatika			neutralisierende monoklonale Antikörper (mAb)	
	<p style="text-align: center;"><b>CAVE!</b>  Relevant reduzierte In-vitro-Wirksamkeit  gegen mehrere Omikron-Sublinien  - <b>aktuell nicht empfohlen</b> -  (ggf. als Kombinationspartner)</p>				
	<b>Nirmatrelvir/Ritonavir (N/r) (Paxlovid™)</b> Inhibitor viraler Protease in Kombination mit Booster Ritonavir	<b>Remdesivir (RDV) (Veklury®)</b> Inhibitor viraler RNA-abhängiger RNA-Polymerase (RdRp)	<b>Molnupiravir (MPV) (Lagevrio®)</b> Inhibitor viraler RNA-abhängiger RNA-Polymerase (RdRp)	<b>Sotrovimab (Xevudy®)</b> neutralisierender monoklonaler Antikörper gegen Spike-Protein	<b>Tixagevimab/Cilgavimab (Evusheld®)</b> Kombination aus 2 neutralisierenden monoklonalen Antikörpern gegen Spike-Protein, mit modifiziertem Fc-Fragment und verlängerter Halbwertszeit (HWZ)
<b>Klinische Wirksamkeitsdaten:</b>  <i>NNT= Number Needed to Treat, entsprechend der teilnehmenden Studienpopulation und der zu diesem Zeitpunkt vorherrschenden Virusvariante</i>	<b>Relative Risikoreduktion für den Endpunkt: Hospitalisierung oder Tod:</b> <u>≤3d seit Symptombeginn:</u> <b>89%</b> <u>≤5d seit Symptombeginn:</u> <b>88%, NNT 18,9</b> (EPIC-HR Studie, <b>ungeimpfte Personen</b> , andere Virusvarianten als Omikron) <sup>1</sup>  <b>Relative Risikoreduktion für den Endpunkt: Vorstellung in der Notaufnahme oder Hospitalisierung oder Tod:</b> <u>≤5d seit Symptombeginn:</u> <b>45%, NNT 15,3</b> (retrospektive Kohorten-Beobachtungsstudie; <b>geimpfte Personen</b> , überwiegend Omikron-VOC, N=2.260) <sup>2</sup>	<b>Relative Risikoreduktion für den Endpunkt: Hospitalisierung oder Tod:</b> <u>≤7d seit Symptombeginn:</u> <b>87%, NNT 22</b> (PINETREE-Studie, <b>ungeimpfte Personen</b> , andere Virusvarianten als Omikron. Kein Einfluss auf Mortalität berechenbar (in keiner der Vergleichsgruppen Tote) <sup>10</sup>  <b>Relative Risikoreduktion für den Endpunkt Hospitalisierung oder Vorstellung in der Notaufnahme:</b> <u>≤7d seit Symptombeginn:</u> <b>52,8%, NNT 8,1</b> (11% vs. 23,3%, OR 0,41, 95% CI 0,17-0,95 (retrospektive Kohorten-Beobachtungsstudie; N=82 (RDV) vs. N=90 (Kontrolle); <b>geimpfte Personen</b> 83% (RDV) vs. 65% (Kontrolle), <b>Immunsuppression:</b> 64% (RDV)	<b>Relative Risikoreduktion für den Endpunkt: Hospitalisierung oder Tod:</b> <u>≤5d seit Symptombeginn:</u> <b>30%, NNT 33</b> (MOVE-OUT-Studie, <b>ungeimpfte Personen</b> , andere Virusvarianten als Omikron) <sup>16</sup>  <b>Endpunkt Hospitalisierung oder Tod bis d28:</b> <b>kein Unterschied zwischen den Studienarmen</b> (open-label PANORAMIC-Studie, <b>geimpfte Personen</b> , überwiegend ≤65)) <sup>17</sup> <b>Endpunkt mediane Zeit zur subjektiven Symptombesserung:</b> 9 Tage (MPV) vs. 15 Tage (usual care) (open-label PANORAMIC-Studie, <b>geimpfte Personen</b> , überwiegend ≤65)) <sup>17</sup>	<u>≤5d seit Symptombeginn:</u> <b>79%, NNT 20</b> (COMET-ICE-Studie, andere Virusvarianten als Omikron) <sup>22</sup>  <u>≤3d seit Symptombeginn:</u> <b>88%, NNT 11</b> <u>≤5d seit Symptombeginn:</u> <b>67%, NNT 14</b> <u>≤7d seit Symptombeginn:</u> <b>50%, NNT 20</b> (TACKLE-Studie, andere Virusvarianten als Omikron) <sup>35</sup>	

**Sie haben Fragen?** Wenden Sie sich bitte an [COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de). Die Geschäftsstelle des STAKOB unterstützt die Autoren und wird Ihre Fragen und Anregungen weiterleiten.  
Stand: 27.01.2023; DOI 10.25646/9691.13

	<p><b>Endpunkt schweres COVID-19 oder Tod :</b>  <u>≤5d seit SARS-CoV-2-Nachweis:</u>  <b>HR 0.54</b> (95% CI, 0.39 - 0.75)<sup>3</sup></p> <p><u>≥60J (N=77.338) und</u>  <u>≤5d seit SARS-CoV-2-Nachweis:</u>  <b>HR 0.52</b> (95% CI, 0.36 - 0.73)          (retrospektive Kohorten-          Beobachtungsstudie; in der          gesamten Kohorte (N= 180.351)  <b>75.1% vollständig geimpft</b>)<sup>3</sup></p> <p><b>Endpunkt Hospitalisierung bei</b>  <b>≥65J Patienten:</b>  <u>≤5d seit SARS-CoV-2-Nachweis:</u>  <b>HR 0.32</b> (95% CI 0.17 - 0.63)          (retrospektive Kohorten-          Beobachtungsstudie Clalit;          Omicron-VOC; ≥65J: N =          42.821, in der gesamten Kohorte          (≥40J): N=109.254) <b>78%</b>  <b>seropositiv</b>)<sup>4</sup></p>	<p>vs. 73% (Kontrolle), Omikron-          VOC (B.1.1.529))<sup>11</sup></p>	<p><b>Endpunkt Hospitalisierung bei</b>  <b>≥65J Patienten:</b>  <b>HR 0.55</b> (95% CI 0.34 - 0.88).  <b>Endpunkt Tod bei ≥65J</b>  <b>Patienten:</b>  <b>HR=0.26</b> (95% CI 0.10 - 0.73).          retrospektive Kohorten-          Beobachtungsstudie Clalit;          Omicron-VOC; ≥65J: N =          13,569, in der gesamten Kohorte          (≥40J): N=19.868) <b>92%</b>  <b>seropositiv</b>)<sup>18</sup></p>		
<b>Wirksamkeit gegen Omikron-VOC **</b>	<p><b>ja</b><sup>5</sup>          klinischer Vorteil auch in          retrospektiven          Beobachtungsstudien<sup>2-4, 6</sup></p>	<p><b>ja</b><sup>5</sup>          klinischer Vorteil auch in          retrospektiven          Beobachtungsstudien<sup>11</sup></p>	<p><b>ja</b><sup>5</sup>          klinischer Vorteil auch in          retrospektiven          Beobachtungsstudien<sup>17, 18</sup></p>	<p>bei BA.2, BA.4, BA.5 deutlich          reduziert<sup>23, 26-29</sup>, bei BQ.1/BQ.1.1,          BA.4.6, BF.7, XBB nicht vorhanden<sup>27,</sup>          30, 31, 34</p>	<p>bei BA.1, BA.4, BA.5 deutlich          reduziert<sup>23, 26-29</sup>, bei BQ.1/BQ.1.1,          BA.4.6, BF.7. XBB nicht          vorhanden<sup>27, 30, 31, 34</sup></p>
<b>Zulassung</b>	<p><b>ja</b><sup>7</sup>          Therapie bei Erwachsenen, die          keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr          benötigen und ein erhöhtes Risiko          haben, einen schweren COVID-19-          Verlauf zu entwickeln</p>	<p><b>ja</b><sup>12</sup>          1) Therapie von Erwachsenen          und pädiatrischen Patienten          (im Alter von mindestens 4          Wochen und mit einem          Körpergewicht von          mindestens 3 kg) mit COVID-          19-Pneumonie und          zusätzlicher Sauerstoffgabe          (Low-Flow, High-Flow oder          nicht-invasive Beatmung)          sowie:</p>	<p><b>nein</b>          Empfehlung von EMA<sup>19</sup>  <i>individueller Heilversuch</i> bei          erwachsenen Patienten ohne O2-          Pflichtigkeit</p>	<p><b>ja</b><sup>32</sup>          Therapie bei Patienten &gt;12 Jahre und          40 kg ohne O2-Pflichtigkeit und mit          erhöhtem Risiko, einen schweren          COVID-19-Verlauf zu entwickeln.</p>	<p><b>ja</b><sup>36</sup>          1) Präexpositionsprophylaxe          (PrEP) von COVID-19 bei          Erwachsenen und          Jugendlichen ab 12 Jahren          mit mindestens 40 kg          Körpergewicht.          sowie:          2) Therapie bei Patienten &gt;12 Jahre          und 40 kg ohne O2-Pflichtigkeit          und mit erhöhtem Risiko, einen</p>

		2) Therapie bei Erwachsenen und Kindern $\geq 40$ kg, die keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln.			schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln
<b>Wichtigste Nebenwirkungen und Kontraindikationen sowie notwendige Kontrollen</b>	<p><b>Nebenwirkungen</b> (lt. Studie<sup>1</sup>): Dysgeusie (6 %), Diarrhoe (3 %), Kopfschmerzen (1 %) und Erbrechen</p> <p><b>Kontraindikationen<sup>7</sup>:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>GFR &lt; 30 ml/min</b></li> <li>• <b>schwere Leberinsuffizienz</b> (Child-Pugh C) <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Kontrolle der Leberwerte, insbesondere bei vorbestehenden Lebererkrankungen</b></li> </ul> </li> <li>• <b>Ritonavir:</b> Dosisabhängige Hemmung („Booster“) und Metabolisierung über Cytochrom P450, v.a. Subenzymfamilie CYP3A4, in geringerem Maße CYP2D6. Dadurch <b>viele Wechselwirkungen</b> zu erwarten (siehe z.B. <a href="https://covid19-druginteractions.org/">https://covid19-druginteractions.org/</a>, <a href="https://www.paxlovideducation.de/wechselwirkungs-check">https://www.paxlovideducation.de/wechselwirkungs-check</a> oder ein separates Dokument der FG COVRIIN)<sup>8</sup> und das Online-Tool: <a href="https://nirmatrelvir-ritonavir.com/">Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™) (dgiin.de)</a>, auch</li> </ul>	<p><b>Nebenwirkungen<sup>12</sup>:</b> Leberwerterhöhung, Kopfschmerzen, Übelkeit, Exanthem</p> <p><b>Kontraindikationen<sup>12</sup>:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ALT <math>\geq 5 \times</math> ULN,</li> <li>• <b>GFR &lt; 30 ml/min</b> (keine Daten zur Akkumulation von Zusatzstoff (Betadex Sulfbutylether-Natrium) mit nephrotoxischer Wirkung),</li> <li>• Überempfindlichkeit;</li> <li>• <b>Kontrolle Transaminasen und Nierenwerte</b> vor und während der Therapie (siehe Fachinformation)<sup>11</sup></li> </ul> <p><b>Einsatz bei Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz und/oder Nierenersatztherapie als Einzelfallentscheidung</b> (sofern keine Leberinsuffizienz vorliegend)<sup>13-15</sup></p>	<p><b>Nebenwirkungen</b> (lt. Studie<sup>16</sup>): Diarrhoe (3 %), Übelkeit (2 %)</p> <p><b>Embryo-/Teratogenität / potenziell Mutagenität<sup>20, 21</sup></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• effektive Kontrazeption bis 4 Tage (Frauen) bzw. 3 Monate (Männer) nach Therapieende notwendig</li> <li>• Keine Anwendung bei Schwangeren, Stillenden oder bei Kindern<sup>19</sup></li> <li>• <b>Wenig Daten bei Leberinsuffizienz, keine Daten bei GFR &lt; 30 ml/min</b></li> </ul>	<p><b>Nebenwirkungen</b> (lt. Studie<sup>22</sup>): selten Hypersensitivitätsreaktion, Hypotension</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gabe i.v.: 30 min Nachbeobachtung gemäß lokaler medizinischer Praxis</li> </ul>	<p><b>Nebenwirkungen</b> lt. TACKLE-Studie<sup>35</sup>: Kopfschmerzen (1%), lokale Reaktion an der Injektionsstelle (3%), kardiale Komplikationen (akuter Myokardinfarkt (&lt;1%), plötzlicher Herztod (&lt;1%)</p> <p>lt. Zulassungsstudien (PROVENT, TACKLE)<sup>35, 37</sup> und Fachinformation<sup>35</sup>: Reaktionen an der Injektionsstelle (1,3 %), Überempfindlichkeit (1,0 %).</p> <p>In der PROVENT-Studie mehr schwerwiegende kardiovaskuläre unerwünschte Ereignisse im Vgl. zu Placebo-Arm (0,7 % gegenüber 0,3 %), insbesondere koronare Ereignisse (z. B. Myokardinfarkt) sowie thromboembolische Ereignisse (0,8 % gegenüber 0,6 %), v.a. bei Studienteilnehmern mit kardiovaskulären Risikofaktoren.</p> <p>Ein kausaler Zusammenhang wurde nicht festgestellt.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nachbeobachtung gemäß lokaler medizinischer Praxis</li> </ul>

**Sie haben Fragen?** Wenden Sie sich bitte an [COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de). Die Geschäftsstelle des STAKOB unterstützt die Autoren und wird Ihre Fragen und Anregungen weiterleiten.  
Stand: 27.01.2023; DOI 10.25646/9691.13

	<p>Wirkungsverlust von Paxlovid möglich</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Kontraindiziert bei zahlreichen Medikamenten</b>, z.B. zahlreiche Antiarrhythmika, Neuroleptika, Statine, Sedativa, Antikonvulsiva (siehe Fachinformation)<sup>7</sup></li> <li>• <u>Ritonavir</u>: Theoretisches Risiko für Resistenzentwicklung gegen HIV-Protease-Inhibitor Ritonavir bei unbehandelter oder unkontrollierter HIV-1-Infektion<sup>7</sup></li> </ul>				
<p><b>Empfehlung für den Einsatz in der frühzeitigen Therapie</b> (bei Patienten ohne zusätzlichen O<sub>2</sub>-Bedarf)</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>1. Wahl (neben Remdesivir)</b></li> <li>• <b>Einsatz nur wenn Arzneimittelwechselwirkungen unproblematisch</b> (sonst Remdesivir oder als 2. Wahl Molnupiravir bevorzugen).</li> <li>• <u>Einsatz bei asymptomatischen Patientinnen und Patienten oder mit milder Symptomatik</u> (keine zusätzliche O<sub>2</sub>-Supplementation), die <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>≥ 1 Risikofaktor für einen schweren COVID-19-Verlauf aufweisen, insbesondere bei älteren Patientinnen und Patienten,</b></li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>1. Wahl (neben Nirmatrelvir/r)</b></li> <li>• <b>Als Therapiealternative, falls Nirmatrelvir/r keine Option darstellt</b> (z.B. bei Kontraindikationen oder Risiko schwerwiegender Interaktionen unter Nirmatrelvir/Ritonavir) <b>und i.v.-Gabe über 3 Tage möglich ist</b> (Cave! Keine Refinanzierung bei ambulanter Gabe)</li> <li>• <u>Einsatz bei asymptomatischen Patientinnen und Patienten oder mit milder Symptomatik</u> (keine zusätzliche O<sub>2</sub>-Supplementation)<sup>#</sup>, die <ul style="list-style-type: none"> <li>○ <b>≥ 1 Risikofaktor für einen schweren COVID-19-Verlauf aufweisen, insbesondere bei älteren Patientinnen und Patienten,</b></li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>2. Wahl, nur falls Nirmatrelvir/r oder RDV keine Option darstellen</b> (z.B. bei Kontraindikationen oder Risiko schwerwiegender Interaktionen unter Nirmatrelvir/r, bei Kontraindikationen zu RDV etc.)</li> <li>• <b>In der Wirksamkeit RDV und Nirmatrelvir/r unterlegen</b> (kein direkter Vergleich)</li> <li>• Insbesondere bei sehr hohem/komplexem Risikoprofil alternative Therapien (Nirmatrelvir/r oder RDV) bevorzugen</li> <li>• <u>Einsatz bei asymptomatischen Patientinnen und Patienten oder mit milder Symptomatik</u> (keine zusätzliche O<sub>2</sub>-Supplementation), die</li> </ul>	<p>Beim Einsatz sollte die Aktivität gegenüber zirkulierenden VOC beachtet werden.<sup>33</sup></p> <p>Aufgrund der reduzierten Wirksamkeit gegen die derzeit zirkulierenden und vorherrschenden Subtypen der Omikron-Variante <b>ist aktuell von einer Monotherapie mit monoklonalen Antikörpern abzuraten</b><sup>33, 34</sup>.</p> <p><b>Als Kombinationspartner zu Virostatika</b> sind die o.g. neutralisierende monoklonale Antikörper <b>z.B. bei ausgeprägter humoraler Immundefizienz zu diskutieren</b>, sofern nicht als unwirksam gegen die vorherrschende oder nachgewiesene Virusvariante gewertet.</p> <p>Infektiologische Beratung wird empfohlen (z.B. <a href="http://www.rki.de/stakob-ibn">www.rki.de/stakob-ibn</a>).</p>	

	<p>ungeimpften/unvollständig geimpften sowie bei Patientinnen und Patienten mit hoher Wahrscheinlichkeit für Impfersagen analog der STIKO-Impfempfehlungen<sup>9</sup></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Therapiebeginn: innerhalb der ersten 5 Tage</b> nach Symptombeginn, bzw. innerhalb von 5 Tagen nach vermutetem Infektionszeitpunkt, z.B. bei nosokomialer Infektion)</li> <li>• <b>Sorgfältige Prüfung der Ko-Medikation</b> (siehe <a href="https://covid19-druginteractions.org/">https://covid19-druginteractions.org/</a>)</li> <li>• <b>Keine Daten zur Kombinationstherapie</b> mit den mAb oder anderen Virostatika, jedoch solche <b>in ausgewählten Situationen</b> (z.B. immunsupprimierte Patienten mit prolongierter Virusausscheidung) <b>zu diskutieren.</b></li> </ul>	<p>ungeimpften/unvollständig geimpften sowie bei Patientinnen und Patienten mit hoher Wahrscheinlichkeit für Impfersagen analog der STIKO-Impfempfehlungen<sup>9</sup></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Therapiebeginn: innerhalb der ersten 7 Tagen</b> nach Symptombeginn, bzw. innerhalb von 7 Tagen nach vermutetem Infektionszeitpunkt, z.B. bei nosokomialer Infektion)</li> <li>• <b>Keine Daten zur Kombinationstherapie</b> mit den mAb oder anderen Virostatika, jedoch solche <b>in ausgewählten Situationen</b> (z.B. immunsupprimierte Patienten mit prolongierter Virusausscheidung) <b>zu diskutieren.</b></li> </ul> <p>#betrifft die Indikation in der Frühtherapie. Einsatz entsprechend der Zulassung auch bei O2-Gabe (über 5 (max. 10) Tage) in ausgewählten Fällen zu diskutieren.</p>	<p>o <math>\geq 1</math> Risikofaktor für einen schweren COVID-19-Verlauf aufweisen, insbesondere bei älteren Patientinnen und Patienten, ungeimpften/unvollständig geimpften sowie bei Patientinnen und Patienten mit hoher Wahrscheinlichkeit für Impfersagen analog der STIKO-Impfempfehlungen<sup>9</sup></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Therapiebeginn: innerhalb der ersten 5 Tagen</b> nach Symptombeginn, bzw. innerhalb von 5 Tagen nach vermutetem Infektionszeitpunkt, z.B. bei nosokomialer Infektion)</li> <li>• <b>Effektive Kontrazeption</b> im Reproduktionsalter</li> <li>• <b>Keine Daten zur Kombinationstherapie</b> mit den mAb oder anderen Virostatika, jedoch solche <b>in ausgewählten Situationen</b> (z.B. immunsupprimierte Patienten mit prolongierter Virusausscheidung) <b>zu diskutieren, insbesondere wenn Therapie mit Nirmatrelvir/r oder RDV nicht möglich.</b></li> </ul>	
--	--	---	--	--



<p><b>Dosierung und Therapiedauer</b></p>	<p>(300 mg Nirmatrelvir + 100 mg Ritonavir) 2x/d p.o. über 5 Tage</p> <p><u>Dosisreduktion:</u> bei GFR 30-59 ml/min: (150 mg Nirmatrelvir + 100 mg Ritonavir) 2x/d p.o. über 5 Tage</p> <p><b>Bei GFR &lt;30 ml/min grundsätzlich kontraindiziert.</b> In Einzelfällen, nach individueller Risiko-Nutzen-Abwägung und Beratung ggf. in angepasster Dosis (siehe z.B. <a href="#">Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid): What Prescribers and Pharmacists Need to Know - Ontario COVID-19 Science Advisory Table (covid19-sciencetable.ca)</a> )</p> <p><b>Die Tabletten sind nicht dosisgleich teilbar und sollten als Ganzes geschluckt werden.</b> Es liegen keine pharmakokinetischen Daten zur Verabreichung in zerkleinerter Form, z.B. über eine Magensonde/PEG vor.</p> <p><b>Beginn ≤5 Tage nach Symptombeginn<sup>7</sup></b></p>	<p><u>Erwachsene und Kinder ≥40 kg KG:</u> Tag 1: 1 x 200 mg/d i.v. ab Tag 2: 1 x 100 mg/d i.v.</p> <p><u>Kinder ≥4 Wochen und mit einem Körpergewicht von ≥3 kg KG und &lt;40 kg KG</u> (nur bei COVID-19-Pneumonie und zusätzlicher Sauerstoffgabe (siehe Zulassungsstatus): Tag 1: 1x 5 mg/kg KG i.v. ab Tag 2: 1 x 2,5 mg/kg KG i.v. Dauer: 3 Tage (Frühtherapie) bzw. 5-(max. 10) Tage bei COVID-19-Pneumonie und zusätzlicher Sauerstoffgabe</p> <p><b>Beginn ≤7 Tage nach Symptombeginn<sup>12</sup></b></p>	<p><b>800 mg 2x/d p.o. über 5 Tage</b></p> <p><b>Beginn ≤5 Tage nach Symptombeginn<sup>16</sup></b></p>	<p>einmalig 500 mg i.v.<sup>27</sup> <b>Beginn ≤5-7 Tage nach Symptombeginn</b></p> <p>Bei <u>Infektion mit Virusvariante mit reduzierter Empfindlichkeit</u> <sup>33</sup>: <b>Dosiserhöhung auf einmalig 1000mg i.v. erwägen und mit Virostatika kombinieren</b> (Cave! <i>Off label use</i>, keine klinischen Daten zur Wirksamkeit und keine direkten Sicherheitsdaten)</p>	<p>einmalig 300 mg/300 mg i.m. (jeweils 2 Vials je 150 mg Tixagevimab und 2 Vials je 150 mg Cilgavimab)<sup>36</sup>; <b>Beginn ≤5-7 Tage nach Symptombeginn</b></p> <p>Bei <u>Infektion mit Virusvariante mit reduzierter Empfindlichkeit</u> <sup>33</sup>: <b>mit Virostatika kombinieren</b> (Cave! <i>Off label use</i>, keine klinischen Daten zur Wirksamkeit)</p>
<p><b>Verfügbarkeit in Deutschland</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>zentral beschafftes Medikament</li> <li>verfügbar über den pharmazeutischen Großhandel nach ärztlicher Rezeptierung (<b>BUND-PZN für Paxlovid®: 17 97 70 87 für personenbezogene ärztliche Verschreibungen; 18 26 89 38 für Bestellungen ohne Versichertenbezug</b>), Details</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>die Restbestände des zentral beschafften Medikaments in ausgewählten Apotheken verfügbar <a href="http://www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung">www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung</a></li> <li>Beschaffung auf dem regulären Weg möglich</li> <li>Derzeit keine Regelung der Refinanzierung einer ambulanten Therapie</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>zentral beschafftes Medikament</li> <li>verfügbar über den pharmazeutischen Großhandel nach ärztlicher Rezeptierung (<b>BUND-PZN für Lagevrio®: 17 93 60 94</b>)</li> <li>Lieferung über einen Boten möglich</li> <li><b>Bevorratung in den öffentlichen Apotheken bis</b></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>die Restbestände des zentral beschafften Medikaments in ausgewählten Apotheken verfügbar <a href="http://www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung">www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung</a></li> <li>Beschaffung auf dem regulären Weg möglich</li> <li>Gabe ambulant oder in gemeldeten Kliniken/ Krankenhäusern möglich, <a href="http://www.rki.de/mak-plz-tool">www.rki.de/mak-plz-tool</a></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>über den Hersteller regulär verfügbar</li> <li>Kostenübernahme für PrEP, siehe <i>Dritte Verordnung zur Änderung der SARS-CoV-2-Arzneimittelversorgungsverordnung Dritte Verordnung SARS-CoV-2_25.05.22.pdf (rki.de)</i></li> <li>Kostenerstattung für die Therapie bei stationärer Verabreichung bislang nicht</li> </ul>

**Sie haben Fragen?** Wenden Sie sich bitte an [COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de). Die Geschäftsstelle des STAKOB unterstützt die Autoren und wird Ihre Fragen und Anregungen weiterleiten.  
Stand: 27.01.2023; DOI 10.25646/9691.13



	<p>siehe <a href="#">BfArM - Arzneimittelinformationen - Informationen zu Lagevrio® und Paxlovid®</a></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lieferung über einen Boten möglich</li> <li>• <b>Bevorratung bis zu 20 Therapieeinheiten in den öffentlichen Apotheken und bis zu 50 Therapieeinheiten in den Krankenhausapotheken und krankenhausesversorgenden Apotheken möglich. Je Arztpraxis/Krankenhaus dürfen direkt bis zu fünf Packungen vorgehalten werden.</b> Zugelassene vollstationäre <b>Pflegeeinrichtungen dürfen bewohnerzahlabhängig bis zu fünf (bzw. bei einer Anzahl von über 150 Bewohnerinnen und Bewohnern bis zu zehn) Packungen Paxlovid™ ohne Verschreibung von der die Einrichtung in der Regel versorgenden Apotheke beziehen und bevorraten</b> (siehe <i>Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19</i> <a href="#">BAnz AT 18.01.2023 B5.pdf (bundesanzeiger.de)</a>)</li> </ul> <p><b>Patientenaufklärung</b> (auch telefonisch) erforderlich,</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kostenerstattung für die Therapie bei stationärer Verabreichung: bislang nicht allgemein geregelt (NUB notwendig)</li> </ul>	<p><b>zu zwei Therapieeinheiten;</b> in den <b>Krankenhausapotheken und krankenhausesversorgende Apotheken bis zu fünf Therapieeinheiten</b> möglich siehe <i>Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19</i> <a href="#">BAnz AT 18.01.2023 B5.pdf (bundesanzeiger.de)</a></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Patientenaufklärung</b> (auch telefonisch) erforderlich, Abgabe des Dokumentes „Hinweise für den Anwendenden“ in Papierform (z.B. durch den Boten) sowie das durch den Großhandel bei Anlieferung zur Verfügung gestellte Begleitschreiben der Fa. MSD mit Kontakthinweisen</li> <li>• <b>Unerwünschte Ereignisse</b> sind unter <a href="#">BfArM - Risiken melden</a> zu melden</li> <li>• <b>Erforderliche Dokumente und genannte Informationen</b> siehe <a href="#">www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung</a> sowie <a href="#">KBV - Antivirale Arzneimitteltherapie</a></li> <li>• gesetzliche Regelung: <i>Zweite Verordnung zur Änderung der SARS-CoV-2-Arzneimittelversorgungsver</i></li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• gesetzliche Regelung: <i>Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19</i> <a href="#">BAnz AT 04.04.2022 B3.pdf (bundesanzeiger.de)</a>, weitere Informationen: <a href="#">www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung</a></li> </ul>	<p>allgemein geregelt (NUB notwendig)</p>
--	--	---	--	--	---

	<p>Abgabe des Dokumentes „Hinweise für den Anwendenden“ in Papierform (z.B. durch den Boten)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Unerwünschte Ereignisse</b> sind unter <a href="#">BfArM - Risiken melden</a> zu melden</li> <li>• <b>Erforderliche Dokumente und genannte Informationen</b> siehe <a href="http://www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung">www.rki.de/covid-19-arzneimittelbevorratung</a> sowie <a href="#">KBV - Antivirale Arzneimitteltherapie</a></li> <li>• gesetzliche Regelung: <i>Zweite Verordnung zur Änderung der SARS-CoV-2-Arzneimittelversorgungsverordnung vom 22.12.2021</i> <a href="#">BAnz AT 23.12.2021 V1.pdf (bundesanzeiger.de)</a> sowie <i>Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19</i> <a href="#">BAnz AT 04.04.2022 B3.pdf (bundesanzeiger.de)</a>.</li> </ul>		<p><i>ordnung vom 22.12.2021</i> <a href="#">BAnz AT 23.12.2021 V1.pdf (bundesanzeiger.de)</a> sowie <i>Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19</i> <a href="#">BAnz AT 18.01.2023 B5.pdf (bundesanzeiger.de)</a></p>		
--	--	--	---	--	--

\*meistens keine Daten zu Immunsupprimierten Patienten (in den Studien nicht oder nur zum sehr geringen Anteil eingeschlossen)

\*\* überwiegend in-vitro Daten

### Literatur:

<sup>1</sup> Hammond J, Leister-Tebbe H, Gardner A, et al; EPIC-HR Investigators. Oral Nirmatrelvir for High-Risk, Nonhospitalized Adults with Covid-19. N Engl J Med. 2022 Feb 16. doi: 10.1056/NEJMoa2118542. Epub ahead of print. PMID: 35172054.

**Sie haben Fragen?** Wenden Sie sich bitte an [COVRIIN@rki.de](mailto:COVRIIN@rki.de). Die Geschäftsstelle des STAKOB unterstützt die Autoren und wird Ihre Fragen und Anregungen weiterleiten.  
Stand: 27.01.2023; DOI 10.25646/9691.13

- <sup>2</sup> Ganatra S, Dani SS, Ahmad J, et al. Oral Nirmatrelvir and Ritonavir in Non-hospitalized Vaccinated Patients with Covid-19, *Clinical Infectious Diseases*, 2022; ciac673, <https://doi.org/10.1093/cid/ciac673>
- <sup>3</sup> Najjar-Debbiny R, Gronich N, Weber G, et al. Effectiveness of Paxlovid in Reducing Severe Coronavirus Disease 2019 and Mortality in High-Risk Patients, *Clinical Infectious Diseases*, 2022; ciac443, <https://doi.org/10.1093/cid/ciac443>
- <sup>4</sup> Arbel R, Wolff Sagy Y, Hoshen M, et al. Nirmatrelvir Use and Severe Covid-19 Outcomes during the Omicron Surge. *N Engl J Med*. 2022 Aug 24. doi: 10.1056/NEJMoa2204919. Epub ahead of print. PMID: 36001529.
- <sup>5</sup> Vangeel L, De Jonghe S, Maes P et al. Remdesivir, Molnupiravir and Nirmatrelvir remain active against SARS-CoV-2 Omicron and other variants of concern. This version posted December 28, 2021; doi: <https://doi.org/10.1101/2021.12.27.474275> bioRxiv preprint. (zuletzt aufgerufen am 22.11.2022)
- <sup>6</sup> Wong CKH, Au ICH, Lau KTK, et al. Real-world effectiveness of molnupiravir and nirmatrelvir plus ritonavir against mortality, hospitalisation, and in-hospital outcomes among community-dwelling, ambulatory patients with confirmed SARS-CoV-2 infection during the omicron wave in Hong Kong: an observational study. *Lancet*. 2022 Oct 8;400(10359):1213-1222. doi: 10.1016/S0140-6736(22)01586-0. PMID: 36216007; PMCID: PMC9539539.
- <sup>7</sup> [BfArM - Homepage - Fachinformation zu Paxlovid® \(Nirmatrelvir + Ritonavir\) für Angehörige der medizinischen Fachkreise \(Stand 19.08.2022\)](#) \_ (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>8</sup> Fachgruppe COVRIIN: Hinweise zu Arzneimittelwechselwirkungen von Paxlovid® (Nirmatrelvir/Ritonavir), [Hinweise zu Arzneimittelwechselwirkungen von Paxlovid® \(Nirmatrelvir/Ritonavir\) \(rki.de\)](#) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>9</sup> Beschluss der STIKO zur 15. Aktualisierung der COVID-19-Impfempfehlung *Epidemiologisches Bulletin* 01/2022 (rki.de) online vorab veröffentlicht am 17.12.2021 (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>10</sup> Gottlieb RL, Vaca CE, Paredes R, et al; GS-US-540-9012 (PINETREE) Investigators. Early Remdesivir to Prevent Progression to Severe Covid-19 in Outpatients. *N Engl J Med*. 2021 Dec 22. doi: 10.1056/NEJMoa2116846. Epub ahead of print. PMID: 34937145.
- <sup>11</sup> Piccicacco N, Zeitler K, Ing A, et al. Real-world effectiveness of early remdesivir and sotrovimab in the highest-risk COVID-19 outpatients during the Omicron surge. *J Antimicrob Chemother*. 2022 Sep 30;77(10):2693-2700. doi: 10.1093/jac/dkac256. PMID: 35913836; PMCID: PMC9384598.
- <sup>12</sup> Remdesivir- European Medical Agency (EMA) Product Information [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/veklury-epar-product-information\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/veklury-epar-product-information_en.pdf) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>13</sup> Wang S, Huynh C, Islam S, Malone B, Masani N, Joseph D. Assessment of Safety of Remdesivir in Covid – 19 Patients with Estimated Glomerular Filtration Rate (eGFR) < 30 ml/min per 1.73 m<sup>2</sup>. *Journal of Intensive Care Medicine*. 2022;37(6):764-768. doi:10.1177/08850666211070521

- <sup>14</sup> Stancampiano F, Jhavar N, Alsaf W et al. Use of remdesivir for COVID-19 pneumonia in patients with advanced kidney disease: A retrospective multicenter study. *Clinical Infection in Practice* 16 (2022) 100207
- <sup>15</sup> Aiswarya D, Arumugam V, Dineshkumar T et al. Use of Remdesivir in Patients With COVID-19 on Hemodialysis: A Study of Safety and Tolerance. *Kidney International Reports* (2021) 6, 586-593
- <sup>16</sup> Bernal AJ, Gomes da Silva MM, Musungaie DB, et al.: Molnupiravir for Oral Treatment of COVID19 in Nonhospitalized Patients. *NEJM*: 2021. DOI: 10.1056/NEJMoa2116044
- <sup>17</sup> Butler CC, Hobbs FDR, Gbinigie OA et al. Molnupiravir plus usual care versus usual care alone as early treatment for adults with COVID-19 at increased risk of adverse outcomes (PANORAMIC): preliminary analysis from the United Kingdom randomised, controlled open-label, platform adaptive trial. Preprint [delivery.php \(ssrn.com\)](https://www.ssrn.com) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>18</sup> Arbel R, Sagy YW, Battat E et al.: Molnupiravir Use and Severe Covid-19 Outcomes During the Omicron Surge. Preprint <https://doi.org/10.21203/rs.3.rs-2115769/v1> (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>19</sup> EMA issues advice on use of Lagevrio (molnupiravir) for the treatment of COVID-19. [EMA issues advice on use of Lagevrio \(molnupiravir\) for the treatment of COVID-19 | European Medicines Agency \(europa.eu\)](https://www.ema.europa.eu/en/documents/press-material/ema-issues-advice-on-use-of-lagevrio-molnupiravir-for-the-treatment-of-covid-19_en.pdf) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>20</sup> Zhou, S, CS Hill, S Sarkar, et, 2021,  $\beta$ -d-N<sup>4</sup>-Hydroxycytidine inhibits SARS-CoV-2 through lethal mutagenesis but is also mutagenic to mammalian cells, *The Journal of infectious diseases*, 224(3):415-419
- <sup>21</sup> Conditions of use, conditions for distribution and patients targeted and conditions for safety monitoring addressed to member states for unauthorized product Lagevrio (molnupiravir). [https://www.ema.europa.eu/en/documents/referral/lagevrio-also-known-molnupiravir-mk-4482-covid-19-article-53-procedure-conditions-use-conditions\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/referral/lagevrio-also-known-molnupiravir-mk-4482-covid-19-article-53-procedure-conditions-use-conditions_en.pdf) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>22</sup> Gupta A, Gonzalez-Rojas Y, Juarez E, et al; COMET-ICE Investigators. Early Treatment for Covid-19 with SARS-CoV-2 Neutralizing Antibody Sotrovimab. *N Engl J Med*. 2021 Nov 18;385(21):1941-1950. doi: 10.1056/NEJMoa2107934. Epub 2021 Oct 27. PMID: 34706189.
- <sup>23</sup> [Variant Therapeutic in vitro Activity Visualization \(nih.gov\) https://opendata.ncats.nih.gov/variant/activity](https://opendata.ncats.nih.gov/variant/activity) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>24</sup> Iketani, S. et al. Antibody evasion properties of SARS-CoV-2 Omicron sublineages. *Nature* <https://doi.org/10.1038/s41586-022-04594-4> .
- <sup>25</sup> Yamasoba D, Kosugi Y, Kimura I, et al; Genotype to Phenotype Japan (G2P-Japan) Consortium. Neutralisation sensitivity of SARS-CoV-2 omicron subvariants to therapeutic monoclonal antibodies. *Lancet Infect Dis*. 2022 Jun 8:S1473-3099(22)00365-6. doi: 10.1016/S1473-3099(22)00365-6. Epub ahead of print. PMID: 35690075; PMCID: PMC9179126.
- <sup>26</sup> Cao Y, Yisimayi A, Jian F, et al. BA.2.12.1, BA.4 and BA.5 escape antibodies elicited by Omicron infection. *Nature*. 2022 Aug;608(7923):593-602. doi: 10.1038/s41586-022-04980-y. Epub 2022 Jun 17. PMID: 35714668; PMCID: PMC9385493.

- <sup>27</sup> Cao Y, Jian F, Wang J et al. Imprinted SARS-CoV-2 humoral immunity induces convergent Omicron RBD evolution. bioRxiv preprint doi: <https://doi.org/10.1101/2022.09.15.507787>. This version was posted October 30, 2022 (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>28</sup> Sheward D, Kim C, Fischbach J et al. Omicron sublineage BA.2.75.2 exhibits extensive escape from neutralizing antibodies. Lancet Infect Dis, October 13, 2022, DOI: [https://doi.org/10.1016/S1473-3099\(22\)00663-6](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(22)00663-6)
- <sup>29</sup> Takashita E, Yamayoshi S, Halfmann P et al. In Vitro Efficacy of Antiviral Agents against Omicron Subvariant BA.4.6. NEJM, This version was posted November 16, 2022, DOI: 10.1056/NEJMc2211845
- <sup>30</sup> Arora P, Kempf A, Nehlmeier I et al. Omicron sublineage BQ.1.1 resistance to monoclonal antibodies. Lancet Infect Dis, November 18, 2022, DOI:[https://doi.org/10.1016/S1473-3099\(22\)00733-2](https://doi.org/10.1016/S1473-3099(22)00733-2)
- <sup>31</sup> Imai M, Ito M, Kiso M, et al. Efficacy of Antiviral Agents against Omicron Subvariants BQ.1.1 and XBB. N Engl J Med. 2022 Dec 7;NEJMc2214302. doi: 10.1056/NEJMc2214302. Epub ahead of print. PMID: 36476720; PMCID: PMC9749618.
- <sup>32</sup> Xevudy <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/xevudy#authorisation-details-section> Stand 16.12.2021 (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>33</sup> [Möglicher Einsatz der neutralisierenden monoklonalen Antikörper in Abhängigkeit von der diagnostizierten SARS-CoV-2-Virusvariante \(rki.de\)](#) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>34</sup> [ETF warns that monoclonal antibodies may not be effective against emerging strains of SARS-CoV-2 | European Medicines Agency \(europa.eu\)](#) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>35</sup> Montgomery H, Hobbs FDR, Padilla F, et al; TACKLE study group. Efficacy and safety of intramuscular administration of tixagevimab-cilgavimab for early outpatient treatment of COVID-19 (TACKLE): a phase 3, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. Lancet Respir Med. 2022 Jun 7:S2213-2600(22)00180-1. doi: 10.1016/S2213-2600(22)00180-1. Epub ahead of print. PMID: 35688164; PMCID: PMC9173721.
- <sup>36</sup> Evusheld- Fachinformation [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/evusheld-epar-product-information\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/evusheld-epar-product-information_en.pdf) (zuletzt aufgerufen am 28.12.2022)
- <sup>37</sup> Levin MJ, Ustianowski A, De Wit S, et al; PROVENT Study Group. Intramuscular AZD7442 (Tixagevimab-Cilgavimab) for Prevention of Covid-19. N Engl J Med. 2022 Jun 9;386(23):2188-2200. doi: 10.1056/NEJMoa2116620. Epub 2022 Apr 20. PMID: 35443106; PMCID: PMC9069994.

## Zusammenfassung der letzten Änderungen

Änderungen vom 27.01.2023:

Aktualisierung im Abschnitt „Verfügbarkeit in Deutschland“

Änderungen vom 05.01.2023:

Aktualisierung der Informationen zu Remdesivir (Zulassungsstatus, klinische Wirksamkeitsdaten), Ergänzung der Informationen zu Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™) (Dosierung und Therapiedauer, Kontraindikationen), Aktualisierung der Literatur, Ergänzung der Hinweise zur Wirksamkeit von monoklonalen Antikörpern

Änderungen vom 22.11.2022:

Aktualisierung der Informationen zu Remdesivir (Zulassungsstatus), Überarbeitung der Hinweise zum Einsatz sowie Aktualisierung und Ergänzung der Informationen zu Medikamentenverfügbarkeit in Deutschland. Redaktionelle Anpassungen.

Änderungen vom 14.10.2022:

Aktualisierung der Informationen zu Tixagevimab/Cilgavimab (Zulassungsstatus) sowie zu Molnupiravir (Wirksamkeitsdaten). Redaktionelle Anpassungen.

Änderungen vom 27.09.2022:

Anpassung der Grafik, redaktionelle Anpassungen.

Änderungen vom 12.09.2022:

Aktualisierung der Informationen zu Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™) und Anpassung der Informationen zu Molnupiravir (Lagevrio®), Remdesivir (Veklury®) und neutralisierenden monoklonalen Antikörpern Tixagevimab/Sotrovimab (Evusheld®) und Sotrovimab (Xevudy®). Anpassung der Grafik. Redaktionelle Überarbeitungen.

Änderungen vom 05.07.2022:

Ergänzung um Informationen zu Tixagevimab/Cilgavimab (Evusheld®), Ergänzung der Informationen zu Sotrovimab, Löschen der Informationen zu Casirivimab/Imdevimab, Anpassung der Grafik

Änderungen vom 03.05.2022:

Anpassung der Grafik, Aktualisierung der Informationen über Sotrovimab, redaktionelle Anpassung der Informationen zu Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™), Molnupiravir und Remdesivir

Änderungen vom 29.03.2022:

Anpassung der Grafik, Aktualisierung der Informationen über Sotrovimab und Casirivimab/Imdevimab sowie im Abschnitt „Verfügbarkeit in Deutschland“ (Aktualisierung des Links zur *Bekanntmachung der Allgemeinverfügung zum Bezug und zur Anwendung monoklonaler Antikörper und zum Bezug und zur Abgabe antiviraler, oral einzunehmender Arzneimittel gegen COVID-19*)

Änderungen vom 10.03.2022:

Redaktionelle Anpassung der Grafik, Korrektur der vorgegebenen Verabreichungszeit von monoklonalen Antikörpern

Änderungen vom 07.03.2022:

Aktualisierung der Informationen zu Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid™), Ergänzung der Informationen zu Molnupiravir, Remdesivir und Sotrovimab, Anpassung und redaktionelle Überarbeitung der Grafik