

## 用藥須知- **Nirmatrelvir + ritonavir (Paxlovid)**

您已被確診為新冠肺炎(COVID-19)，且經主治醫師評估適合使用口服抗病毒藥物進行治療，降低轉為重症需住院之風險。

**Paxlovid 已於112年5月取得衛生福利部核發之藥品許可證，核准治療輕度至中度 SARS-CoV-2感染且有重症危險因子之高風險患者使用，降低病人轉為重症需住院之風險。**衛生福利部疾病管制署亦將其納入新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染臨床處置指引之建議藥物，以因應國內具重症風險因子之輕中度確診病人治療需求。

### 藥物概述

Paxlovid 為輝瑞大藥廠(PfizerInc.)研發之口服用藥。藥物劑型為兩種錠劑，每次服用3錠，包含2錠 Nirmatrelvir(每錠150mg)與1錠 ritonavir(100mg)，每日2次，共服用5天。依據**疾病管制署**公布之「**新型冠狀病毒 (SARS-CoV-2) 感染臨床處置指引**」，適用對象為具有重症風險因子(吸菸或已戒菸者需同時具有任一其他風險因子)，未使用氧氣且於發病5天內之成人或 $\geq 12$ 歲且體重 $\geq 40$ 公斤之輕症 COVID-19確診病人。臨床試驗顯示使用 Paxlovid 可能有助於縮短病程、減輕疾病嚴重度與降低死亡率。

### 接受治療後的副作用與注意事項

目前已知 Paxlovid 可能產生之副作用如下，如果您產生嚴重不適情況，請立即告知主治醫師。

1. 過敏反應：包括嚴重的過敏反應（稱為「急性過敏」），蕁麻疹、吞嚥或呼吸困難、嘴/嘴唇或臉部腫脹、喉嚨發緊、聲音嘶啞、皮疹等。
2. 肝臟問題病徵：食慾不振、皮膚和眼白發黃（黃疸）、尿液顏色變深、糞便顏色變淺、皮膚發癢及胃部（腹部）疼痛。
3. 對 HIV 藥物產生耐藥性：如為 HIV 感染者，同時使用 Paxlovid 治療可能會導致某些 HIV 藥物無法正常發揮其治療功效。
4. 其他副作用：味覺改變、腹瀉、高血壓、肌肉痠痛、腹痛、噁心及通常感覺不適等。

病人應依醫師指示使用藥物，不可自行增減藥量或改變使用方式，以免影響藥治療效果，並為確保醫療資源有效運用，每位病人於同一病程之感染限接受1次抗病毒藥物治療，不得重複領取藥物。

有關 COVID-19口服抗病毒藥物之保存、使用及相關副作用等注意事項，請詳閱藥品中文說明書（含病人與照顧者說明單張）。下載網址：衛生福利部食品藥物管理署>COVID-19專區(<https://www.fda.gov.tw/TC/siteContent.aspx?sid=11739>)。

## 用藥須知- Molnupiravir (Lagevrio)

您已被確診為新冠肺炎(COVID-19)，且經主治醫師評估適合使用口服抗病毒藥物進行治療，降低轉為重症需住院之風險。

Molnupiravir 之療效及安全性已有部分證據支持，經衛生福利部食品藥物管理署諮詢專家評估其療效及安全性、使用的風險效益，並考量國內緊急公共衛生需求，同意依據藥事法第48條之2規定，核准其專案輸入。衛生福利部疾病管制署亦將其納入新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染臨床處置指引之建議藥物，以因應國內具重症風險因子之輕中度確診病人治療需求。

目前此款口服抗病毒藥物尚未取得我國藥物上市許可，係因應緊急公共衛生情事之需要，專案輸入以提供病人使用，故因使用此款藥物後發生不良反應導致死亡、障礙或嚴重疾病時，不適用藥害救濟。使用前需謹慎評估用藥之安全及必要性。

### 藥物概述

Molnupiravir 為默沙東大藥廠(Merck&Company,Inc.)研發之口服用藥。藥物劑型為膠囊，每次服用4顆(每顆200mg)，每日2次，共服用5天。依據疾病管制署公布之「新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染臨床處置指引」，適用對象為具有重症風險因子(除懷孕(或產後6週內)外；吸菸或已戒菸者需同時具有任一其他風險因子)，未使用氧氣且於發病5天內之 $\geq 18$ 歲之輕症 COVID-19確診病人，且無法使用 Paxlovid 或 Remdesivir 者。臨床試驗顯示使用 Molnupiravir 可能有助於縮短病程、減輕疾病嚴重度與降低死亡率。

### 接受治療後的副作用與注意事項

目前已知 Molnupiravir 可能產生之副作用包括腹瀉、噁心、暈眩等，亦可能發生過敏反應，如：蕁麻疹、心跳加快、吞嚥或呼吸困難、嘴巴/嘴唇或面部腫脹、喉嚨緊繃、聲音沙啞、皮疹等，如果您產生嚴重不適情況，請立即告知主治醫師。

建議具生育能力的女性，在使用 Molnupiravir 治療期間和使用最後一劑 Molnupiravir 後4天內應正確並持續採取可靠的節育(避孕)措施。

在使用 Molnupiravir 治療期間和使用最後一劑 Molnupiravir 後4天內不建議餵哺母乳。

病人應依醫師指示使用藥物，不可自行增減藥量或改變使用方式，以免影響藥治療效果，並為確保醫療資源有效運用，每位病人於同一病程之感染限接受1次抗病毒藥物治療，不得重複領取藥物。

有關 COVID-19口服抗病毒藥物之保存、使用及相關副作用等注意事項，請詳閱藥品中文說明書(含病人與照顧者說明單張)。下載網址：衛生福利部食品藥物管理署>COVID-19專區(<https://www.fda.gov.tw/TC/siteContent.aspx?sid=11739>)。

## 用藥須知- Ensitrelvir (Xocova)

您已被確診為新冠肺炎(COVID-19)，且經主治醫師評估適合使用口服抗病毒藥物進行治療，降低轉為重症需住院之風險。

Xocova 之療效及安全性已有部分證據支持，經衛生福利部食品藥物管理署諮詢專家評估其療效及安全性、使用的風險效益，並考量國內緊急公共衛生需求，同意依據藥事法第48條之2規定，核准其專案輸入。衛生福利部疾病管制署亦將其納入新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染臨床處置指引之建議藥物，以因應國內具重症風險因子之輕度確診病人治療需求。

目前此款口服抗病毒藥物尚未取得我國藥物上市許可，係因應緊急公共衛生情事之需要，專案輸入以提供病人使用，故因使用此款藥物後發生不良反應導致死亡、障礙或嚴重疾病時，不適用藥害救濟。使用前需謹慎評估用藥之安全及必要性。

### 藥物概述

Xocova 為塩野義製藥株式會社(SHIONOGI & CO., Ltd.) 研發之口服用藥。藥物劑型為錠劑，第1天服用375mg (3顆125mg 錠劑)，第2至5天每日1次口服1顆125mg 錠劑。依據疾病管制署公布之「新型冠狀病毒 (SARS-CoV-2) 感染臨床處置指引」，適用對象為具任一重症風險因子(除懷孕外)，未使用氧氣且於發病三天內之 $\geq 12$ 歲以上輕症 COVID-19確診病人，且無法使用 Paxlovid 或 Remdesivir 者。

### 接受治療後的副作用與注意事項

目前已知 Xocova 可能產生之副作用包括紅疹、瘙癢等過敏反應，噁心、嘔吐、腹瀉、腹部不適等消化系統不適，另可能會導致其他副作用包含 HDL 膽固醇下降、三酸甘油酯上升、膽紅素上升、血中膽固醇下降及血脂異常症等，如果您產生嚴重不適情況，請立即告知主治醫師。

針對可能懷孕的女性，應指示在給藥期間和最後一次給藥後的兩週內採取適當的避孕措施。另外，在使用 Xocova 治療期間不建議餵哺母乳。

病人應依醫師指示使用藥物，不可自行增減藥量或改變使用方式，以免影響藥治療效果，並為確保醫療資源有效運用，每位病人於同一病程之感染限接受1次抗病毒藥物治療，不得重複領取藥物。

有關 COVID-19口服抗病毒藥物之保存、使用及相關副作用等注意事項，請詳閱藥品中文說明書(含病人與照顧者說明單張)。疾病管制署全球資訊網>傳染病與防疫專題>傳染病介紹>第四類法定傳染病>新冠併發重症> COVID-19用藥專區> COVID-19治療用藥領用方案>口服用藥項下。(https://reurl.cc/rE5xmx)。